日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年 2月19日

REC'D 0 1 AUG 2003

WIPO PCT

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-041085

[ST. 10/C]:

[JP2003-041085]

出 顯 人
Applicant(s):

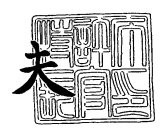
武田薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 7月18日





特題 2

【書類名】

特許願

【整理番号】

B03050

【提出日】

平成15年 2月19日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C07D401/12

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府茨木市上穂東町1番16-802号

【氏名】

神山 圭司

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県川西市萩原2丁目1番21号

【氏名】

坂野 浩

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府吹田市上山田8番13-113号

【氏名】

佐藤 文彦

【特許出願人】

【識別番号】

000002934

【氏名又は名称】

武田薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100114041

【弁理士】

【氏名又は名称】

高橋 秀一

【選任した代理人】

【識別番号】

100106323

【弁理士】

【氏名又は名称】

関口 陽

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2002-175086

【出願日】

平成14年 6月14日

【整理番号】

B02160

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005142 .

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9909276

【包括委任状番号】 0203423

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 イミダゾール化合物、その製造法およびその用途

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I):

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
B & N & O \\
R & N & X_1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
D_1 & & \\
D_2 & & \\
Y & & \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$
(I)

〔式中、A環は置換基を有していてもよいピリジン環を、B環は置換基を有していてもよいベンゼン環または置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環を、X1、X2はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を、Wは置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基、あるいは式:

【化2】

$$-W_1 - Z - W_2 -$$

(式中、 W_1 、 W_2 はそれぞれ二価の鎖状炭化水素基または結合手を示し、Z環は置換基を有していてもよい炭化水素環または置換基を有していてもよい複素環を示す)で表わされる二価の基を、Rは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、また、RはWと結合していてもよく、 D_1 、 D_2 はそれぞれ結合手、酸素原子、硫黄原子または $>NR_1$ (式中、 R_1 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)(但し、 D_1 および D_2 が共に結合手である場合を除く)を、Yは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す。〕で表わされるイミダゾール化合物またはその塩。

【請求項2】 B環が置換基を有していてもよいベンゼン環である請求項1 記載の化合物またはその塩。

【請求項3】 式(II):

【化3】

$$R$$
 X_1
 X_2
 X_2
 X_2
 X_3
 X_4
 X_4
 X_4
 X_5
 X_4
 X_5
 X_5
 X_5
 X_6
 X_7
 X_8
 X_8
 X_8
 X_9
 X_9

〔式中の各記号は請求項1と同意義を示す。〕である、請求項1記載の化合物またはその塩。

【請求項4】 X_1 および X_2 が酸素原子である請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の化合物またはその塩。

【請求項5】 D_1 、 D_2 がそれぞれ結合手または酸素原子(但し、 D_1 および D_2 が共に結合手である場合を除く)である請求項1記載の化合物またはその塩。

【請求項6】 Wが置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基である、請求項1記載の化合物またはその塩。

【請求項7】 Wがエチレン基である、請求項1記載の化合物またはその塩

【請求項8】 Rが低級アルキル基である請求項1記載の化合物またはその 塩。

【請求項9】 Yが C_{1-6} 炭化水素基である請求項1記載の化合物またはその塩。

【請求項10】式(V):

【化4】

〔式中、A環は置換基を有していてもよいピリジン環を、B環は置換基を有していてもよいベンゼン環または置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環を、X1、X2はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を、Wは置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基、あるいは式:

【化5】

$$-W_1(z)-W_2-$$

(式中、 W_1 、 W_2 はそれぞれ二価の鎖状炭化水素基または結合手を示し、Z環は置換基を有していてもよい炭化水素環または置換基を有していてもよい複素環を示す)で表わされる二価の基を、R は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、また、R はW と結合していてもよく、 D_1 、 D_2 はそれぞれ結合手、酸素原子、硫黄原子または $>NR_1$ (式中、 R_1 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)(但し、 D_1 および D_2 が共に結合手である場合を除く)を、Y は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す。〕で表わされる化合物またはその塩。

【請求項11】 (1)式(III):

【化6】

$$\begin{array}{c|c}
B & N & O \\
N & A \\
M & M
\end{array}$$

(III)

〔式中、A環は置換基を有していてもよいピリジン環を、B環は置換基を有していてもよいベンゼン環または置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環を、Mは水素原子、金属陽イオンまたは第4級アンモニウムイオンを示す。〕で表わされる化合物またはその塩と、式(IV):

【化7】

〔式中、Xはハロゲン原子を、 X_1 、 X_2 はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を、Wは置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基、あるいは式:

【化8】

$$-W_1-Z-W_2-$$

(式中、 W_1 、 W_2 はそれぞれ二価の鎖状炭化水素基または結合手を示し、Z な置換基を有していてもよい炭化水素環または置換基を有していてもよい複素環を示す)で表わされる二価の基を、R は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、また、R はW と結合していてもよく、 D_1 、 D_2 はそれぞれ結合手、酸素原子、硫黄原子または $>NR_1$ (式中、 R_1 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)(但し、 D_1 および D_2 が共に結合手である場合を除く)を、Y は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す。〕で表わされる化合物またはその塩とを縮合させるか、

(2) 式(V):

【化9】

$$\begin{array}{c|c}
B & N & N \\
R & N & X_1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
D_1 & (V) \\
D_2 & V
\end{array}$$

〔式中の各記号は前記と同意義を示す。〕で表わされる化合物またはその塩を酸 化反応に付すことを特徴とする請求項1記載の化合物またはその塩の製造方法。

【請求項12】 請求項1記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。

【請求項13】 消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症 (Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease (Symptomatic GERD) 、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン (Zollinger-Ellison) 症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療剤である請求項12記載の医薬組成物。

【請求項14】 請求項13記載の医薬組成物、及び該医薬組成物を消化性 遺瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Gast roesophageal Reflux Disease(Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MAL Tリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン(Zollinger-Ellison)症候群、胃酸過多 または上部消化管出血の予防または治療用途に使用することができる、または使 用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケー ジ。

【請求項15】 ヘリコバクター・ピロリ除菌剤である請求項12記載の医薬組成物。

【請求項16】 請求項15記載の医薬組成物、及び該医薬組成物をヘリコバクター・ピロリの除菌用途に使用することができる、または使用すべきである

ことを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。

【請求項17】 請求項1記載の化合物またはその塩を含有してなる、消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Ga stroesophageal Reflux Disease (Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MA LTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン (Zollinger-Ellison) 症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療剤。

【請求項18】 請求項1記載の化合物またはその塩を含有してなるヘリコバクター・ピロリ除菌剤。

【請求項19】 請求項1記載の化合物またはその塩の有効量を動物に投与することを含む、該動物における消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease(Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン(Zollinger-Ellison)症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療方法。

【請求項20】 請求項1記載の化合物またはその塩の有効量をヘリコバクター・ピロリ感染動物に投与することを含む、該動物からのヘリコバクター・ピロリの除菌方法。

【請求項21】 消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease(Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン(Zollinger-Ellison)症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療剤を製造するための請求項1記載の化合物の使用。

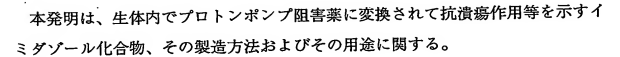
【請求項22】 ヘリコバクター・ピロリ除菌剤を製造するための請求項1 記載の化合物またはその塩の使用。

【請求項23】 請求項1記載の化合物またはその塩と、抗菌剤とを組み合わせてなる医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】



[0002]

【従来の技術】

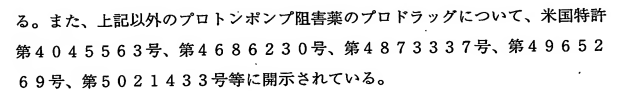
プロトンポンプを阻害し、抗潰瘍作用等を示す種々に置換された2-(ピリジ ルメチルスルフィニル)-1H-ベンズイミダゾール誘導体および構造的関連の あるスルホキシドが知られている。例えば、一般名ランソプラゾールを有する化 合物 (2- [[[3-メチルー4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2 **-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1H-ベンズイミダゾール) またはその** 塩は、特開昭61-50978号等に報告されている。また、一般名オメプラゾ ールを有する化合物 (5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3, 5-ジメチル -2-ピリジル) -メチル]スルフィニル]-1H-ベンズイミダゾール) または その塩は特開昭54-141783号等に、一般名パントプラゾールを有する化 合物 (5-ジフルオロメトキシー2-[[(3,4-ジメトキシー2-ピリジル) ーメチル]スルフィニル]-1 H-ベンズイミダゾール)またはその塩は特開昭 6 1-22079号等に、一般名ラベプラゾールを有する化合物(2-[[[4-(3-メトキシプロポキシ) -3-メチル-2-ピリジル] メチル] スルフィニ ル] -1 H-ベンズイミダゾール) またはその塩は特開平1-6270号等に、 一般名テナトプラゾールを有する化合物(5-メトキシー2-[[(4-メトキ シー3, 5ージメチルー2ーピリジル)メチル]スルフィニル]イミダゾ[4, 5-b] ピリジン) またはその塩は特開昭63-146882号等に記載されて いる。

[0003]

しかしながら、上記化合物は酸に不安定なため、経口投与する場合には胃酸に よる分解を防ぐために腸溶製剤にしてカプセルに充填して投与されたり、腸溶カ プセルに充填して投与されたり、あるいは腸溶性の錠剤にして投与されている。

[0004]

このため酸に安定で胃酸により分解し難い上記化合物のプロドラッグの開発が 望まれており、米国特許第6093734号で当該プロドラッグが報告されてい



[0005]

【特許文献1】

米国特許第6093734号

【特許文献2】

米国特許第4045563号

【特許文献3】

米国特許第第4686230号

【特許文献4】

米国特許第第4873337号

【特許文献5】

米国特許第第4965269号

【特許文献6】

米国特許第第5021433号

以上のことから、優れた酸安定性を有するプロトンポンプ阻害薬のプロドラッグの開発が望まれている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、優れた酸安定性を有し、生体内でプロトンポンプ阻害薬に変換されて抗潰瘍作用等を示す化合物およびその中間体、ならびにこれらの製造方法および用途を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、下記一般式(I)で表わされる化合物を初めて合成し、該化合物が、予想外に優れた酸安定性を有し、かつ徐々にイミダゾール環の窒素原子上の置換基を脱離し、持続した酸分泌抑制作用を奏することを初めて見出し、これらの知見に基づいてさらに研究を重ねた結果、本発明が完成した。

[0008]

本発明により、種々に置換された2-(ピリジルメチルスルフィニル)-1H-イミダゾール化合物および構造的関連のあるスルホキシドを修飾して酸に安定なプロドラッグ (一般式(I)の化合物) にすることができ、これにより、腸溶製剤にすることなく通常の錠剤等として経口投与することができる。このため、腸溶製剤にする費用を削減でき、その上、錠剤等の製剤を小さくすることができる。製剤が小さくなると嚥下力の弱い病人、特に老人や小人に服用しやすくなるという利点を有する。しかも、腸溶製剤のような徐放効果はないので吸収が速く、胃酸分泌抑制作用の発現が速く、痛み等の症状の改善が速い。また生体内で徐々にプロトンポンプ阻害薬に変換されるので持続性のある抗潰瘍剤等を提供することができる。

[0009]

すなわち本発明は、下記の通りである。

[1] 一般式(I):

【化10】

〔式中、A環は置換基を有していてもよいピリジン環を、B環は置換基を有していてもよいベンゼン環または置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環を、X₁、X₂はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を、Wは置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基、あるいは式:

【化11】

$-W_1 - Z - W_2 -$

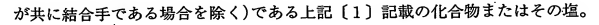
(式中、 W_1 、 W_2 はそれぞれ二価の鎖状炭化水素基または結合手を示し、Z は置換基を有していてもよい炭化水素環または置換基を有していてもよい複素環を示す)で表わされる二価の基を、Rは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、また、RはWと結合していてもよく、 D_1 、 D_2 はそれぞれ結合手、酸素原子、硫黄原子または $>NR_1$ (式中、 R_1 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)(但し、 D_1 および D_2 が共に結合手である場合を除く)を、Yは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す。〕で表わされるイミダゾール化合物またはその塩。

- [2] B環が置換基を有していてもよいベンゼン環である上記[1]記載の 化合物またはその塩。
 - [3] 式(II):

化1.21

〔式中の各記号は上記〔1〕と同意義を示す。〕である、上記〔1〕記載の化合物またはその塩。

- [4] X_1 および X_2 が酸素原子である上記[1] \sim [3] のいずれかに記載の化合物またはその塩。
 - [5] D_1 、 D_2 がそれぞれ結合手または酸素原子(但し、 D_1 および D_2



- [6] Wが置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基である、上記〔 1〕記載の化合物またはその塩。
 - [7] Wがエチレン基である、上記[1]記載の化合物またはその塩。
 - [8] Rが低級アルキル基である上記[1]記載の化合物またはその塩。
 - [9] YがC₁₋₆炭化水素基である上記[1]記載の化合物またはその塩

[10] 式(V):

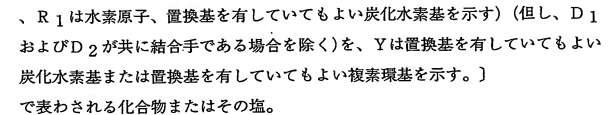
【化13】

〔式中、A環は置換基を有していてもよいピリジン環を、B環は置換基を有していてもよいベンゼン環または置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環を、X₁、X₂はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を、Wは置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基、あるいは式:

【化14】

$$-W_1-Z-W_2-$$

(式中、 W_1 、 W_2 はそれぞれ二価の鎖状炭化水素基または結合手を示し、Z 環は置換基を有していてもよい炭化水素環または置換基を有していてもよい複素環を示す)で表わされる二価の基を、R は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、また、R はW と結合していてもよく、 D_1 、 D_2 はそれぞれ結合手、酸素原子、硫黄原子または> NR_1 (式中



[11] (1)式(III):

【化15】

$$\begin{array}{c|c}
B & N & O \\
N & A \\
M
\end{array}$$

(III)

〔式中、A環は置換基を有していてもよいピリジン環を、B環は置換基を有していてもよいベンゼン環または置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環を、Mは水素原子、金属陽イオンまたは第4級アンモニウムイオンを示す。〕で表わされる化合物またはその塩と、式(IV):

【化16】

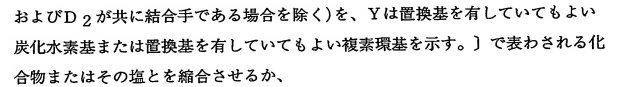
$$X_2$$
 $\| X_2 \| X_1 \| X_1 \| X_2 \| X_1 \| X_2 \| X_2 \| X_2 \| X_3 \| X_4 \| X_4 \| X_4 \| X_5 \| X_$

〔式中、Xはハロゲン原子を、 X_1 、 X_2 はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を、Wは置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基、あるいは式:

【化17】

$$-W_1-(Z)-W_2-$$

(式中、 W_1 、 W_2 はそれぞれ二価の鎖状炭化水素基または結合手を示し、Z環は置換基を有していてもよい炭化水素環または置換基を有していてもよい複素環を示す)で表わされる二価の基を、Rは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、また、RはWと結合していてもよく、 D_1 、 D_2 はそれぞれ結合手、酸素原子、硫黄原子または>NR $_1$ (式中、 R_1 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基を示す)(但し、 D_1



(2)式(V):

【化18】

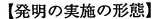
〔式中の各記号は前記と同意義を示す。〕で表わされる化合物またはその塩を酸化反応に付すことを特徴とする上記〔1〕記載の化合物またはその塩の製造方法

- [12] 上記[1]記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。
- [13] 消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症 (Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease (Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン (Zollinger-Ellison) 症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療剤である上記 [12] 記載の医薬組成物。
- [14] 上記[13]記載の医薬組成物、及び該医薬組成物を消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Gastroesop hageal Reflux Disease(Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン(Zollinger-Ellison)症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。
 - [15] ヘリコバクター・ピロリ除菌剤である上記[12]記載の医薬組成

物。

- [16] 上記[15]記載の医薬組成物、及び該医薬組成物をヘリコバクター・ピロリの除菌用途に使用することができる、または使用すべきであることを記載した該医薬組成物に関する記載物を含む商業パッケージ。
- [17] 上記[1]記載の化合物またはその塩を含有してなる、消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Gastroes ophageal Reflux Disease (Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン(Zollinger-Ellison)症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療剤。
- [18] 上記[1]記載の化合物またはその塩を含有してなるヘリコバクター・ピロリ除菌剤。
- [19] 上記[1]記載の化合物またはその塩の有効量を動物に投与することを含む、該動物における消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症 (Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease (Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン (Zollin ger-Ellison) 症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療方法。
- [20] 上記[1]記載の化合物またはその塩の有効量をヘリコバクター・ ピロリ感染動物に投与することを含む、該動物からのヘリコバクター・ピロリの 除菌方法。
- [21] 消化性潰瘍、胃炎、逆流性食道炎、食道炎を伴わない胃食道逆流症 (Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease (Symptomatic GERD))、NUD、胃癌、胃MALTリンパ腫、ゾリンジャー・エリソン (Zollinger-Ellison) 症候群、胃酸過多または上部消化管出血の予防または治療剤を製造するための上記[1]記載の化合物の使用。
- [22] ヘリコバクター・ピロリ除菌剤を製造するための上記〔1〕記載の 化合物またはその塩の使用。
- [23] 上記[1]記載の化合物またはその塩と、抗菌剤とを組み合わせてなる医薬。

[0010]



本発明において、A環は「置換基を有していてもよいピリジン環」を示す。

A環で示される「置換基を有していてもよいピリジン環」のピリジン環はその置換可能な位置に1ないし4個の置換基を有していてもよい。置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、置換基を有していてもよい炭化水素基(例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基等の炭素数1ないし6のアルキル基等)、置換基を有していてもよいアミノ基(例えば、アミノ;メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノ基等の炭素数1ないし6のアルキル基でモノー置換ないしジー置換されたアミノ基等)、アミド基(例えば、ホルムアミド、アセトアミド等のC1-3アシルアミノ基等)、でまド基(例えば、ホルムアミド、アセトアミド等のC1-3アシルアミノ基等)、電換基を有していてもよい低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、3-メトキシプロポキシ基等の炭素数1ないし6のアルコキシ基)、低級アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等のC1-3アルキレンジオキシ基等)等が挙げられる。

A環で示される「置換基を有していてもよいピリジン環」の置換基が有し得る置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル基等の炭素数1ないし6のアルキル基)、低級アルケニル基(例えばビニル、アリル基等の炭素数2ないし6アルケニル基)、低級アルキニル基(例えばエチニル、プロパルギル基等の炭素数2ないし6のアルキニル基)、シクロアルキル基(例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル基等の炭素数3ないし8のシクロアルキル基)、低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ基等の炭素数1ないし6のアルコキシ基)、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、チオール基、カルボキシル基、低級アルカノイル基(例えば、ホルミル;アセチル、プロピオニル、ブチリル基等の炭素数1ないし6のアルキルーカルボニル基)、低級アルカノイルオキシ基(例えば、ホルミルオキシ、プロピオニルオキシ基等の炭素数1ないし6のアルキルーカルボニル基)、低級アルカノイルオキシ基(例えば、ホルミルオキシ基)、低級アルカノイルオキシ基(例えば、オトキシカルボニル、プロピオニルオキシ基等の炭素数1ないし6のアルキルーカルボニルオキシ基)、低級アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロピオ

ロポキシカルボニル基等の炭素数1ないし6のアルコキシーカルボニル基)、アラルキルオキシカルボニル (例えば、ベンジルオキシカルボニル基等の炭素数7ないし11のアラルキルオキシーカルボニル基)、アリール基 (例えば、フェニル、ナフチル基等の炭素数6ないし14のアリール基)、アリールオキシ基 (例えば、フェニルオキシ、ナフチルオキシ基等の炭素数6ないし14のアリールオキシ基)、アリールカルボニル基 (例えば、ベンゾイル、ナフトイル基等の炭素数6ないし14のアリールオキシ基)、アリールカルボニル基)、アリールカルボニルオキシ基(例えば、ベンゾイルオキシ、ナフトイルオキシ基等の炭素数6ないし14のアリールーカルボニルオキシ基)、置換基を有していてもよいカルバモイル基 (例えば、カルバモイル;メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル基等の炭素数1ないし6のアルキル基でモノー置換ないしジー置換されたカルバモイル基等)、置換基を有していてもよいアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジェチルアミノ、ジェチルアミノ基等の炭素数1ないし6のアルキル基でモノー置換ないしジー置換されたアミノ基等)等が挙げられ、置換基の数および置換位置に特に限定はない。

A環で示される「置換基を有していてもよいピリジン環」の置換基の数および 置換位置に特に限定はないが、1ないし3個の上記置換基がピリジン環の3、4 、および5位のいずれかに置換しているのが好ましい。

A環で示される「置換基を有していてもよいピリジン環」としては、3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジルが好ましい。

[0011]

本発明において、B環はイミダゾール部分と縮合する「置換基を有していても よいベンゼン環」または「置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環」を示 し、なかでも前者が好ましい。

B環で示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」の該ベンゼン環はその置換可能な位置に1ないし4個の置換基を有していてもよく、置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、置換基を有していてもよい炭化水素基(例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基等の1から6のアルキル基等)、置換基を有していてもよいアミノ基(例えば、アミ

ノ、メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノ基等の炭素数1ないし6のアルキル基でモノー置換ないしジー置換されたアミノ基等)、アミド基(例えば、ホルムアミド、アセトアミド等のC₁₋₃アシルアミノ基等)、置換基を有していてもよい低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、ジフルオロメトキシ基等の炭素数1から6のアルコキシ基等)、低級アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等のC₁₋₃アルキレンジオキシ基等)等が挙げられる。

B環で示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」の置換基が有し得る 置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素 等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル基等の炭素数1から6 のアルキル基)、低級アルケニル基(例えばビニル、アリル基等の炭素数2から 6のアルケニル基)、低級アルキニル基(例えばエチニル、プロパルギル基等の 炭素数2から6のアルキニル基)、シクロアルキル基(例えばシクロプロピル、 シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル基等の炭素数3から8のシクロ アルキル基)、低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ基等の炭素数1 から6のアルコキシ基)、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、チオール基、カ ルボキシル基、低級アルカノイル基(例えば、ホルミル;アセチル、プロピオニ ル、ブチリル基等の炭素数1から6のアルキルーカルボニル基)、低級アルカノ イルオキシ基(例えば、ホルミルオキシ;アセチルオキシ、プロピオニルオキシ 基等の炭素数1から6のアルキルーカルボニルオキシ基)、低級アルコキシカル ボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカル ボニル基等の炭素数1から6のアルコキシーカルボニル基)、アラルキルオキシ カルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル基等の炭素数7から17のアラ ルキルオキシーカルボニル基)、アリール基(例えば、フェニル、ナフチル基等 の炭素数6から14のアリール基)、アリールオキシ基(例えば、フェニルオキ シ、ナフチルオキシ基等の炭素数6から14のアリールオキシ基)、アリールカ ルボニル基 (例えば、ベンゾイル、ナフトイル基等の炭素数6から14のアリー ルーカルボニル基)、アリールカルボニルオキシ基(例えば、ベンゾイルオキシ 、ナフトイルオキシ基等の炭素数6から14のアリール-カルボニルオキシ基)

、置換基を有していてもよいカルバモイル基(例えば、カルバモイル;メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル基等の炭素数1ないし6のアルキル基でモノー置換ないしジー置換されたカルバモイル基等)、置換基を有していてもよいアミノ基 (例えば、アミノ;メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノ基等の炭素数1ないし6のアルキル基でモノー置換ないしジー置換されたアミノ基等)等が挙げられ、置換基の数および置換位置に特に限定はない。

B環で示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」としては、ベンゼン環が好ましい。

[0012]

B環で示される「置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環」の「芳香族単環式複素環」としては、例えばフラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、1,2,3ーオキサジアゾール、1,2,4ーオキサジアゾール、1,3,4ーオキサジアゾール、フラザン、1,2,3ーチアジアゾール、1,2,4ーチアジアゾール、1,3,4ーチアジアゾール、1,2,4ートリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジン等の5ないし6員の芳香族単環式複素環等が挙げられる。これらB環で示される「芳香族単環式複素環」としては、とりわけ、ピリジン環が好ましい。Bで示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」と同様の置換基をその置換可能な位置に1ないし4個有していてもよい。

「置換基を有していてもよい芳香族単環式複素環」の「芳香族単環式複素環」がイミダゾール部分と縮合する位置に特に限定はない。

本発明において、 X_1 、 X_2 はそれぞれ酸素原子または硫黄原子を示す。 X_1 および X_2 がともに酸素原子を示す場合が好ましい。

[0013]

本発明において、Wは「置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基」、 あるいは式:

【化19】



(式中、W₁、W₂はそれぞれ「二価の鎖状炭化水素基」または結合手を示し、 Z環は「置換基を有していてもよい炭化水素環」または「置換基を有していても よい複素環」を示す)で表される二価の基を示す。なかでも、Wとしては「置換 基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基」が好ましい。

Wで示される「置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基」の「二価の鎖状炭化水素基」および、 W_1 、 W_2 で示される「二価の鎖状炭化水素基」としては、例えば C_{1-6} アルキレン基(例、メチレン、エチレン、トリメチレン等)、 C_{2-6} アルケニレン基(例、エテニレン等)、 C_{2-6} アルキニレン基(例、エチニレン等)等が挙げられる。Wにおいてはエチレン基が特に好ましい。Wの二価の鎖状炭化水素基は、B環で示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」と同様の置換基をその置換可能な位置に1ないし6個有していてもよい

Wで示される「置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基」の「二価の鎖状炭化水素基」および、 W_1 、 W_2 で示される「二価の鎖状炭化水素基」としては、メチレン基、エチレン基が好ましい。

[0014]

Z環で示される「置換基を有していてもよい炭化水素環」の「炭化水素環」としては、例えば、脂環式炭化水素環および芳香族炭化水素環等が挙げられ、炭素数3ないし16個のものが好ましく、B環で示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」と同様の置換基をその置換可能な位置に1ないし4個有していてもよい。炭化水素環としては、例えば、シクロアルカン、シクロアルケンおよびアレーン等が用いられる。

Z環で示される「シクロアルカン」は、例えば低級シクロアルカン等が好ましく、例えばシクロプロパン、シクロプタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、ビシクロ [2.2.1] ヘプタンおよびアダマンタン等の C_{3-1} 0シクロアルカン等が汎用される。

Z環で示される「シクロアルケン」は、例えば低級シクロアルケンが好ましく、例えばシクロプロペン、シクロプテン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン等の C_{4-9} シクロアルケン等が汎用される。

Z環で示される「アレーン」は、例えばベンゼン、ナフタレン、フェナントレン等の C_{6-14} アレーン等が好ましく、例えばベンゼン等が汎用される。

[0015]

Z環で示される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」としては、 環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等か ら選ばれるヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1 個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む、5~12 員の「芳香族複素環」あるいは「飽和または不飽和の非芳香族複素環」等が挙げ られ、B環で示される「置換基を有していてもよいベンゼン環」と同様の置換基 をその置換可能な位置に1ないし4個有していてもよい。

Z環で示される「芳香族複素環」としては、芳香族単環式複素環または芳香族 縮合複素環等が挙げられる。

該「芳香族単環式複素環」としては、例えばフラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、1,2,3ーオキサジアゾール、1,2,4ーオキサジアゾール、1,3,4ーオキサジアゾール、フラザン、1,2,3ーチアジアゾール、1,2,4ーチアジアゾール、1,3,4ーチアジアゾール、1,2,3ートリアゾール、1,2,4ートリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジン等の5ないし6員の芳香族単環式複素環等が挙げられる。

該「芳香族縮合複素環」としては、例えばベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、インドール、イソインドール、1H ーインダゾール、ベンズイミダゾール、ベンゾオキサゾール、1,2ーベンゾイ ソオキサゾール、ベンブチアゾール、1,2ーベンゾイソチアゾール、1Hーベ ンゾトリアゾール、キノリン、イソキノリン、シンノリン、キナゾリン、キノキ サリン、フタラジン、ナフチリジン、プリン、ブテリジン、カルバゾリン、カル ボリン、アクリジン、フェノキサジン、フェノチアジン、フェナジン、フェノキ サチィン、チアントレン、フェナトリジン、フェナトロリン、インドリジン、ピロロ $[1,2-\underline{b}]$ ピリダジン、ピラゾロ $[1,5-\underline{a}]$ ピリジン、イミダゾ $[1,2-\underline{b}]$ ピリジン、イミダゾ $[1,5-\underline{a}]$ ピリジン、イミダゾ $[1,2-\underline{b}]$ ピリダジン、イミダゾ $[1,2-\underline{b}]$ ピリダジン、イミダゾ $[1,2-\underline{a}]$ ピリミジン、[1,2,4-h] ピリダジン等の8~12 員の芳香族縮合複素環等が挙げられる。

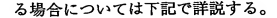
[0016]

2環で示される「飽和または不飽和の非芳香族複素環」としては、例えばオキシラン、アゼチジン、オキセタン、チエタン、ピロリジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ピペリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、モルホリン、チオモルホリン、ピペラジン、アゼパン、オキセパン、チエン、オキサゼパン、チアゼパン、アゾカン、オキソカン、チオカン、オキサゾカン、チアゾカン等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。これらは、オキソ置換されていてもよく、例えば2ーオキソアゼチジン、2ーオキソピロリジン、2ーオキソピペリジン、2ーオキソアゼパン、2ーオキソアブカン、2ーオキソテトラヒドロフラン、2ーオキソテトラヒドロピラン、2ーオキソテトラヒドロチオフェン、2ーオキソチアン、2ーオキソピペラジン、2ーオキソオキセパン、2ーオキソオキサゼパン、2ーオキソチエパン、2ーオキソチオカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサガカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオキサブカン、2ーオキソオアブカン等でもよい。

Z環で示される「置換基を有していてもよい炭化水素環」の「炭化水素環」あるいは「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」からの2本の結合手は可能な位置であればどこでもよい。

[0017]

本発明において、Rは「置換基を有していてもよい炭化水素基」または「置換基を有していてもよい複素環基」を示し、また、RはWと結合することができる。Rで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい複素環基」は、下記に定義する通りである。また、RがWと結合す



[0018]

本発明において、 D_1 、 D_2 は、それぞれ、結合手、酸素原子、硫黄原子または $>NR_1$ を示し、式中、 R_1 は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基を示す。ただし、本発明においては、 D_1 と D_2 がともに結合手である場合は除かれる。なかでも、 D_1 、 D_2 がそれぞれ結合手または酸素原子であるのが好ましく、特に、 D_1 が酸素原子であり、かつ D_2 が酸素原子または結合手であるのが好ましい。 R_1 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、下記に定義する通りである。

[0019]

本発明において、Yは「置換基を有していてもよい炭化水素基」または「置換基を有していてもよい複素環基」を示し、なかでもC₁₋₆炭化水素基が好ましい。Yで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」または「置換基を有していてもよい複素環基」は、下記に定義する通りである。

[0020]

上記R、R₁、Yで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、飽和または不飽和の脂肪族炭化水素基、飽和または不飽和の脂環式一脂肪族炭化水素基、 飽和または不飽和の脂環式一脂肪族炭化水素基、 芳香族炭化水素基、芳香族一飽和または不飽和の脂環式炭化水素基等が挙げられ、好ましくは炭素数1ないし16個、より好ましくは炭素数1ないし6個のものが挙げられる。具体的には、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、アリール基およびアリールアルキル基等が用いられる。

「アルケニル基」は、例えば低級アルケニル基等が好ましく、例えばビニル、

1-プロペニル、アリル、イソプロペニル、プテニル、イソブテニルおよび 2 , 2-ジメチルーペントー4-エニル等の C 2- 7 アルケニル基等が汎用される。

「アルキニル基」は、例えば低級アルキニル基等が好ましく、例えばエチニル、プロパルギルおよび1-プロピニル等の C_{2-6} アルキニル基等が汎用される

「シクロアルキル基」は、例えば低級シクロアルキル基等が好ましく、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、ビシクロ $[2.\ 2.\ 1]$ ヘプタニルおよびアダマンチル等の C_{3-1} 0 シクロアルキル基等が汎用される。

「シクロアルケニル基」は、例えば低級シクロアルケニル基が好ましく、例えばシクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロへプテニル、シクロオクテニル、ビシクロ $[2.\ 2.\ 1]$ ヘプトー5ーエンー2ーイル等の C_3 - 1_0 シクロアルケニル基等が汎用される。

「シクロアルキルアルキル基」は、例えば低級シクロアルキルアルキル基が好ましく、例えばシクロプロピルメチル、シクロプロピルエチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチルおよびシクロヘキシルエチル等の C_{4-9} シクロアルキルアルキル基等が汎用される。

「シクロアルケニルアルキル基」は、例えば低級シクロアルケニルアルキル基が好ましく、シクロペンテニルメチル、シクロヘキセニルメチル、シクロヘキセニルズチル、シクロヘキセニルプロピル、シクロヘプテニルメチル、シクロヘプテニルエチルおよびビシクロ [2.2.1] ヘプトー5ーエンー2ーイルメチル等などの C_{4-9} シクロアルケニルアルキル等が汎用される。

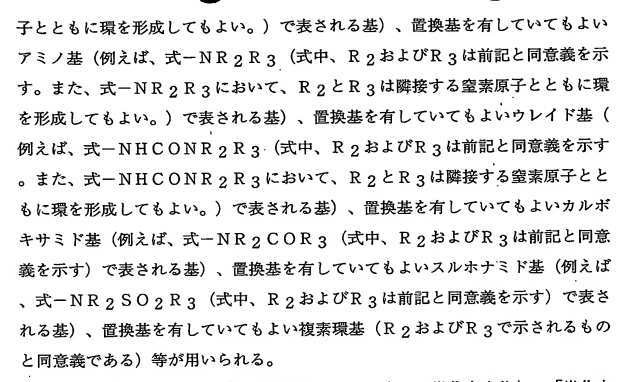
「アリール基」は、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、ビフェニリルおよび2-アンスリル等の C_{6-14} アリール基等が好ましく、例えばフェニル基等が汎用される。

「アリールアルキル基」は、アリール部分としては上記で定義した「アリール基」を有し、アルキル部分としては上記で定義した「アルキル基」を有する。なかでも、例えば、 C_{6-14} アリール $-C_{1-6}$ アルキル基が好ましく、例えば、ベンジル、フェネチル等が汎用される。



上記R、R1、Yで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭 化水素基」が有していてもよい置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば、 フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、チオー ル基、スルホ基、スルフィノ基、ホスホノ基、ハロゲン化されていてもよい低級 アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソ ブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、1 ーエチルプロピルおよびへ キシル等の C_{1-6} アルキル、クロロメチル、ジクロロメチル、トリクロロメチ ル、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ープロモエチ ル、2,2,2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、3,3,3-トリフ ルオロプロピル、4,4,4ートリフルオロブチル、5,5,5ートリフルオロペン チル、6,6,6ートリフルオロヘキシル等のモノー、ジーまたはトリーハロゲノ -C₁₋₆アルキル基等)、オキソ基、アミジノ基、イミノ基、アルキレンジオ キシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ等の C_{1-3} アルキレン ジオキシ基等)、低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ 、イソプロポキシ、プトキシ、イソブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ 等の C_{1-6} アルコキシ基等)、ハロゲン化されていてもよい低級アルコキシ基 (例えば、クロロメチルオキシ、ジクロロメチルオキシ、トリクロロメチルオキ シ、フルオロメチルオキシ、ジフルオロメチルオキシ、トリフルオロメチルオキ シ、2-ブロモエチルオキシ、2,2,2-トリフルオロエチルオキシ、ペンタフ ルオロエチルオキシ、3,3,3-トリフルオロプロピルオキシ、4,4,4-トリ フルオロブチルオキシ、5,5,5ートリフルオロペンチルオキシ、6,6,6ート リフルオロヘキシルオキシ等のモノー、ジーまたはトリーハロゲノーC1-6ア ルコキシ基等)、低級アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロ ピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、イソブチルチオ、ペンチルチオ、ヘ キシルチオ等のC1-6アルキルチオ基等)、カルボキシル基、低級アルカノイ ル基(例えば、ホルミル;アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル等 の C_{1-6} アルキルーカルボニル基等)、低級アルカノイルオキシ基(例えば、 ホルミルオキシ;アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、プチリルオキシ、イソ

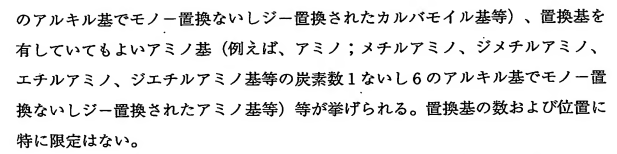
プチリルオキシ等の C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基等)、低級アルコキ シカルポニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキ シカルボニル、プトキシカルボニル等のC1-6アルコキシーカルボニル基等) 、アラルキルオキシカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル等のC7-11アラルキルオキシーカルボニル基等)、チオカルバモイル基、低級アルキル スルフィニル基 (例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等のС1-6アルキルスルフィニル基等)、低級アルキルスルホニル基(例えば、メチルス ルホニル、エチルスルホニル等の C_{1-6} アルキルスルホニル基等)、スルファ モイル基、モノー低級アルキルスルファモイル基(例えば、メチルスルファモイ ル、エチルスルファモイル等のモノー C_{1-6} アルキルスルファモイル基等)、 ジー低級アルキルスルファモイル基(例えば、ジメチルスルファモイル、ジエチ ルスルファモイル等のジー C_{1-6} アルキルスルファモイル基等)、アリールス ルファモイル基(例えば、フェニルスルファモイル、ナフチルスルファモイル等 の C_{6-10} アリールスルファモイル基等)、アリール基(例えば、フェニル、 ナフチル等の C_{6-10} アリール基等)、アリールオキシ基(例えば、フェニル オキシ、ナフチルオキシ等の C_{6-10} アリールオキシ基等)、アリールチオ基 (例えば、フェニルチオ、ナフチルチオ等の C_{6-10} アリールチオ基等)、ア リールスルフィニル基(例えば、フェニルスルフィニル、ナフチルスルフィニル 等の C_{6-10} アリールスルフィニル基等)、アリールスルホニル基(例えば、 フェニルスルホニル、ナフチルスルホニル等のC6一10アリールスルホニル基 等)、アリールカルボニル基(例えば、ベンゾイル、ナフトイル等の C_{6-10} アリールーカルボニル基等)、アリールカルボニルオキシ基(例えば、ベンゾイ ルオキシ、ナフトイルオキシ等の C_{6-10} アリールーカルボニルオキシ基等) 、ハロゲン化されていてもよい低級アルキルカルボニルアミノ基(例えば、アセ チルアミノ、トリフルオロアセチルアミノ等のハロゲン化されていてもよい C_1 -6アルキルーカルボニルアミノ基等)、置換基を有していてもよいカルバモイ ル基(例えば、式-CONR2R3(式中、R2およびR3はそれぞれ水素原子 、置換基を有していてもよい炭化水素基もしくは置換基を有していてもよい複素 環基を示す。また、式 $-CONR_2R_3$ において、 R_2 と R_3 は隣接する窒素原



R2およびR3における「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水 素基」としては、例えば、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル基 等の炭素数1から6のアルキル基)、低級アルケニル基(例えばビニル、アリル 基等の炭素数2から6のアルケニル基)、低級アルキニル基(例えばエチニル、 プロパルギル基等の炭素数2から6のアルキニル基)、シクロアルキル基(例え ばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル基等の炭素 数3から8のシクロアルキル基)、シクロアルケニル基(例えばシクロブテニル 、シクロペンテニル、シクロヘキセニル基等の炭素数3から8のシクロアルケニ ル基)、シクロアルキルアルキル基(例えばシクロプロピルメチル、シクロブチ ルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル基等の炭素数3から8 のシクロアルキルー炭素数1から6のアルキル基)、シクロアルケニルアルキル 基(例えばシクロブテニルメチル、シクロペンテニルメチル、シクロヘキセニル メチル基等の炭素数3から8のシクロアルケニルー炭素数1から6のアルキル基)、アリール基(例えば、フェニル、ナフチル基等の炭素数6から14のアリー ル基)、アリールアルキル基(例えば、ベンジル、ナフチルメチル基等の炭素数 6から14のアリールー炭素数1から6のアルキル基)等が挙げられる。

R2およびR3で示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環

基」としては、ピリジル、ピロリジニル、ピペラジニル、ピペリジニル、2-オ キソアゼピニル、フリル、デカヒドロイソキノリル、キノリニル、インドリル、 イソキノリル、チエニル、イミダゾリル、モルホリニル等の窒素原子、硫黄原子 および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する、5~1 2 員の、単環式または縮合複素環基等が挙げられる。 R 2 および R 3 における「 置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい複素 環基」の置換基としては、それぞれ、例えば、ハロゲン原子(例えば、フッ素、 塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル基 等の炭素数1から6のアルキル基)、低級アルケニル基(例えばビニル、アリル 基等の炭素数2から6のアルケニル基)、低級アルキニル基(例えばエチニル、 プロパルギル基等の炭素数2から6のアルキニル基)、シクロアルキル基(例え ばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル基等の炭素 数3から8のシクロアルキル基)、低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エト キシ基等の炭素数1から6のアルコキシ基)、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ 基、チオール基、カルボキシル基、低級アルカノイル基(例えば、ホルミル;ア セチル、プロピオニル、ブチリル基等の炭素数1から6のアルキルーカルボニル 基)、低級アルカノイルオキシ基(例えば、ホルミルオキシ;アセチルオキシ、 プロピオニルオキシ基等の炭素数1から6のアルキルーカルボニルオキシ基)、 低級アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、プロポキシカルボニル基等の炭素数1から6のアルコキシーカルボニル基) 、アラルキルオキシカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニル基等の炭素 数7から17のアラルキルオキシーカルボニル基)、アリール基(例えば、フェ ニル、ナフチル基等の炭素数6から14のアリール基)、アリールオキシ基(例 えば、フェニルオキシ、ナフチルオキシ基等の炭素数6から14のアリールオキ シ基)、アリールカルボニル基(例えば、ベンゾイル、ナフトイル基等の炭素数 6から14のアリールーカルボニル基)、アリールカルボニルオキシ基(例えば 、ベンゾイルオキシ、ナフトイルオキシ基等の炭素数6から14のアリールーカ ルボニルオキシ基)、置換基を有していてもよいカルバモイル基(例えば、カル バモイル;メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル基等の炭素数1ないし6



 R_2 と R_3 が隣接する窒素原子とともに形成する環としては、例えば、ピロリジン、ピペリジン、ホモピペリジン、モルホリン、ピペラジン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン等が挙げられる。

上記R、R¹、Yで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」は、それぞれ前記の置換基を、炭化水素基の置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合は各置換基は同一または異なっていてもよい。

[0022]

上記R、Yで示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれるヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む、5~12員の、芳香族複素環基あるいは飽和または不飽和の非芳香族複素環基等が挙げられる。

[0023]

該「芳香族複素環基」としては、芳香族単環式複素環基または芳香族縮合複素 環基等が挙げられる。

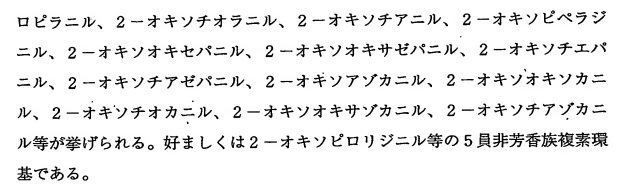
「芳香族単環式複素環基」としては、例えばフリル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3ーチアジアゾリル、1,2,4ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,3ートリアゾリル、1,2,4ートリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基等が挙げ

られる。

「芳香族縮合複素環基」としては、例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニ ル、ベンゾチエニル、イソベンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1H ーインダゾリル、ベンズイミダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2ーベンゾイ ソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、1,2-ベンゾイソチアゾリル、1H-ベ ンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キ ノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリニル、プテリジニル、カル バゾリル、 α - カルボリニル、 β - カルボリニル、 γ - カルボリニル、アクリジ ・ニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニ ル、チアントレエル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、 ピロロ[1,2-b] ピリダジニル、ピラゾロ[1,5-a] ピリジル、イミダゾ [1, 2-a] ピリジル、イミダゾ [1, 5-a] ピリジル、イミダゾ [1, 2-a]<u>b</u>] ピリダジニル、イミダゾ [1, 2-a] ピリミジニル、1, 2, 4-トリアゾ ロ [4,3-a] ピリジル、1,2,4-トリアゾロ [4,3-b] ピリダジニル等 の8~12員の芳香族縮合複素環基(好ましくは、前記した5ないし6員の芳香 族単環式複素環基がベンゼン環と縮合した複素環または前記した5ないし6員の 芳香族単環式複素環基の同一または異なった複素環2個が縮合した複素環)等が 挙げられる。

[0024]

該「飽和または不飽和の非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、チアニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル、アゼパニル、オキセパニル、チエパニル、オキサゼパニル、チアゼパニル、アゾカニル、オキソカニル、チオカニル、オキサゾカニル、チアゾカニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。これらは、オキソ置換されていてもよく、例えば2ーオキソアゼチジニル、2ーオキソピロリジニル、2ーオキソピペリジニル、2ーオキソアゼパニル、2ーオキソアゾカニル、2ーオキソテトラヒドロフリル、2ーオキソテトラヒド



[0025]

上記R、Yで示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば、前記R、 R^1 、Yで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様のもの等が用いられる

R、Yで示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」は、 それぞれ前記の置換基を、複素環基の置換可能な位置に1ないし5個、好ましく は1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合は各置換基は同一また は異なっていてもよい。

[0026]

本発明化合物において、RがWと結合する場合について説明する。RとWが結合する場合、RとWが結合する位置は、それぞれRおよびWにおける結合可能な位置であれば特に限定はない。

Rにおける結合可能な位置としては、上記Rで定義される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」および「置換基」における結合可能な位置、ならびに上記Rで定義される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」および「置換基」における結合可能な位置が挙げられる。

Wにおける結合可能な位置としては、上記Wで定義される「置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基」の「二価の鎖状炭化水素基」における結合可能な位置、上記W₁、W₂で定義される「二価の鎖状炭化水素基」における結合可能な位置、ならびに上記 Z 環で定義される「置換基を有していてもよい炭化水素環」の「炭化水素環」における結合可能な位置および上記 Z 環で定義される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」における結合可能な位置が挙げら

れる。

RとWは互いの結合可能な位置で結合し、隣接する窒素原子と一緒になって環を形成し得る。該環としては、例えば、飽和含窒素環(例えば、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、ホモピペリジン等)、不飽和含窒素環(例えば、テトラヒドロピリジン等)、芳香族含窒素環(例えば、ピロール等)、RおよびWが隣接している窒素原子以外に窒素、酸素、硫黄からなる群から選択されるヘテロ原子を少なくとも1つ含むヘテロ環(例えば、ピペラジン、モルホリン等)、縮合環(例えば、インドール、インドリン、イソインドール、イソインドリン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン等)等が挙げられる。なかでも4~7員環が好ましい。

RとWが互いの結合可能な位置で結合し、隣接する窒素原子と一緒になって形成する環は、その置換可能な位置に1ないし4個の置換基を有していてもよい。置換基数が2以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。置換基としては、Rで定義される「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい複素環基」の置換基、ならびにWで定義される「置換基を有していてもよい二価の鎖状炭化水素基」の置換基が挙げられる。具体的には、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、はertーブチル、ペンチル、1ーエチルプロピルおよびヘキシル等のC1-6アルキル基等の置換基が挙げられる。

[0027]

RとWが結合することによって例えば、

【化20】

等が形成されるがこれらに限定されない。これらは、上記で定義するように置換 基を有していてもよく、また、異性体を含み得ることは当業者に理解されるべき である。

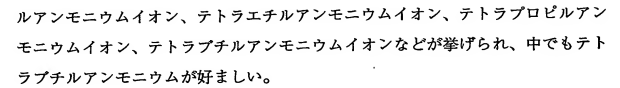
本発明において、Xは、例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子 を示し、中でも塩素が好ましい。

[0028]

本発明において、Mは水素原子、金属陽イオンまたは第4級アンモニウムイオンを示す。

本発明における「金属陽イオン」としては、アルカリ金属イオン(例えば、N a^+ 、 K^+ 、 Li^+ 、 Cs^+ など)が挙げられ、中でもN a^+ が好ましい。

本発明における「第4級アンモニウムイオン」としては、例えば、テトラメチ



[0029]

化合物(I)は分子中の酸性基と無機塩基または有機塩基等とが薬理学的に許容され得る塩基塩を形成することができ、また分子中の塩基性基と無機酸または有機酸等とが薬理学的に許容され得る酸付加塩を形成することができる。

化合物(I)の無機塩基塩としては、例えば、アルカリ金属(例えば、ナトリウム、カリウム等)、アルカリ土類金属(例えば、カルシウム等)、アンモニア等との塩等が、また化合物(I)の有機塩基塩としては、例えば、ジメチルアミン、トリエチルアミン、ピペラジン、ピロリジン、ピペリジン、2ーフェニルエチルアミン、ベンジルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、ピリジン、コリジン等との塩等が挙げられる。

[0030]

化合物(I)の酸付加塩としては、例えば、無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等)等が挙げられる。

本発明の化合物(I)としては、水和物を包含している。該「水和物」としては、0.5水和物~5.0水和物が挙げられる。このうち、0.5水和物、1.0水和物、1.5水和物、2.0水和物が好ましい。

[0031]

本発明の化合物(I)としては、ラセミ体および光学的に活性な化合物を包含している。光学的に活性な化合物としては、一方のエナンチオマーが90%以上のエナンチオマー過剰率(e.e.)のものが好ましく、より好ましくは99%以上エナンチオマー過剰率のものが挙げられる。光学活性体としては、一般式

【化21】

$$\begin{array}{c|c}
B & N & O \\
N & X_1 & A
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R & N & X_1 & A
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
D_1 & & & \\
D_2 & & & \\
Y & & & & \\
Y & & & & \\
\end{array}$$

〔式中の記号は前記と同意義を示す〕で表わされる(R)体が好ましい。 化合物(I)に含まれる好ましい化合物としては、具体的には例えば次のような

化合物が挙げられる。

すなわち

 $2-[x \ne n \ [\ [\ (R) -2-[\ [\ [3-x \ne n-4-(2,\ 2,\ 2-h \])] n \] n \$

2-[x+v][(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2,2-h)]v] オロエトキシ) -2-lluv メチル] スルフィニル] -1H-luv ズイミダ ゾール-1-luv カルボニル] アミノ] エチル -1+luv カルボニル -1+luv ンゾエート、

 $2-[x \ne \nu][(R)-2-[[[3-x \ne \nu-4-(2,2,2-1)]\nu]$ $+ (2,2,2-1)\nu$ $+ (2,2,2-1)\nu$ + (2,

2-[x+v][(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2,2-h)]v] オロエトキシ) -2-ピリジル]x+v] スルフィニル]-1H-ベンズイミダ ゾール-1-イル]カルボニル]アミノ]エチル <math>2-ピリジンカルボキシレート、

2-[x+v][(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2,2-h)]v] + v = 1 - 1 + v = 1 +

トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾールー1-イル] カルポニル] アミノ] エチル カーボネート、イソプロピル <math>2-[メチル [[(R) -2-[[[[3- メチルー4-(2 , 2- トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール-1-イル<math>] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート

イソプロピル 2-[x+n][2-[[3-x+n-4-(2,2,2-h]]]リフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズ イミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート、ベンジル 2-[x+n][(R)-2-[[3-x+n-4-(2,2,2-h]]]] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート、2ー [x+n][(R)-2-[[3-x+n-4-(2,2,2-h]]]] オロエトキシ) -2-ピリジル] メチルー4ー(2,2,2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチルー3ー(2,2,2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル テトラヒドロピランー4ーイル カーボネート、

2-xトキシエチル 2-[xチル [[(R) -2-[[[3-x チルー4-(2, 2, 2- トリフルオロエトキシ) -2- ピリジル] x チル] スルフィニル] -1 H - ベンズイミダゾール-1 - イル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート、

2-[77] (R) -2-[[3-x+n-4-(2,2,2-1)] リフルオロエトキシ) -2- ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H - ベンズ イミダゾール-1 - イル] カルボニル] アミノ] エチル アセテート、

エチル 2-[1/2] [(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2)]] (R)-2-[[3-x+v-4-(2,2)]] (R)-2-[1/2]] (R)-2

2-[シクロヘキシル [[(R)-2-[[[3-メチルー4-(2, 2, 2-1)]] フルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 Hーベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル アセテート、

2-[>>pqqq+>) [[(R)-2-[[[3-x+n-4-(2,2,2-1)]] トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル[x+n] スルフィニル[-1H-ベンズイミダゾール[-1-イル[x+n] カルボニル[x+n] アミノ[x+n] エチル カーボネート、

2-[[(R)-2-[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 Hーベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] (フェニル) アミノ] エチル アセテート、

2-[[2-[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 H-ベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] (フェニル) アミノ] エチル アセテート、

 $t e r t - \vec{J} + \vec{J} = [2 - [\vec{J} + \vec{J} + \vec{J}] = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}] - 2 - [] [[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[3 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[[(R) - 2 - [[[(R) - 2 - [[(R) + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - 2 - [[(R) - 2 - [[[(R) - 2 - [[(R) - 2 - [[(R) + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) - 2 - [[(R) - 2 - [[(R) + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}]]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J} = [(R) - [(R) + \vec{J} + \vec{J}]]]$ $-2 - \vec{J}$

2-[[2-(アセチルオキシ) エチル] [[(R)-2-[[[3-メチルー4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 H-ベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチルアセテート、

[(2S)-1-[[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]-1Hーベンズイミダゾール-1-イル]カルボニル]-2-ピロリジニル]メチル アセテート

エチル [メチル [(R) -2 - [([3 - メチルー4 - (2, 2, 2 - トリ フルオロエトキシ) -2 - ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 H -ベンズイ = 2グブール-1 -イル] カルポニル] アミノ] アセテート、

2-[[[5-x++v-2-[[(4-x++v-3,5-v)x+v-2-v]]] リジル) メチル] スルフィニル] -1 Hーベンゾイミダゾールー1 ーイル] カルボニル] (メチル) アミノ] エチル ベンゾエート、

エチル 2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] <math>-1 H-イミダゾ [4,5-b] ピリジン-1-イル] カルボニル] (メチル) アミノ] エチル カーボネート、

2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] <math>-1 Hーイミダゾ [4,5-b] ピリジン-1 -1 カルボニル] (メチル) アミノ] エチル アセテート、

2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] <math>-1 Hーイミダゾ [4,5-b] ピリジンー1 -1 カルボニル] (フェニル) アミノ] エチル アセテート、

4-[メチル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフル

エチル 4-[メチル [[[(R) -2-[[[[3-メチル-4- (2 , 2-] [[[1]] [[[]] [[] [] [] [[] [] [[] [[] [] [[] [[] [] [[] [[] [] [[[] [[] [[[] [[] [[[] [[] [[[] [[[] [[[] [[] [[[] [[[] [[[] [[[] [[[[] [[[] [[[[] [[[[] [[[[] [[[[[] [

エチル 3-[メチル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル]-1 H-ベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] プロピル カーボネート、

3-[メチル [[(R)-2-[[[[3-メチル-4- (2 , 2-トリフル オロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル]-1 H-ベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] プロピル アセテート、

3-[x+v][(R)-2-[[[3-x+v-4-(2,2,2-h]]] オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1H-ベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] プロパン-1, <math>2-ジイル ジアセテート、

2-[[[5-x+キシ-2-[[(4-x+キシ-3,5-ジxチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] <math>-1 Hーイミダゾ [4,5-b] ピリジンー 1 -イル] カルボニル] (x+y) アミノ] エチル 3-クロロベンゾエート、2-[x+y] [2-[[[3-x+y-4-(2,2,2-h)]] フルオロエト

キシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾールー 1-イル] カルボニル] アミノ] エチル アセテート、

2-xトキシエチル 2-[メチル [[(R) -2-[[[[3-メチル-4- (2 , 2 , 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール-1 -イル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート、

S-[2-[x+v][(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2,2-k-1)]] リフルオロエトキシ)-2-2-2リジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズ イミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル] チオアセテート及び その塩等が挙げられる。

[0032]

化合物(I)は、以下の方法AまたはBにより製造できる。

(方法A)

化合物 (III) またはその塩と、化合物 (IV) またはその塩とを塩基の存在下、あるいは非存在下で縮合させることによって化合物(I)またはその塩を得ることができる。化合物 (III) の塩、化合物 (IV) の塩としては、上記化合物(I)の塩と同様の塩が挙げられる。例えば、無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等)等の酸付加塩を挙げることができる。

[0033]

【化22】

[0034]

(式中の各記号は前記と同意義を示す。)

方法Aにおける反応は一般に溶媒中で行われ、方法Aの反応を阻害しない溶媒が適宜に選択される。このような溶媒としては、例えば、エーテル類(例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、tertープチルメチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル等)、エステル類(例えば、ギ酸エチル、酢酸エチル、酢酸プチル等)、ハロゲン化炭化水素類(例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、トリクレン、1、2ージクロロエタン等)、炭化水素類(例えば、nーヘキサン、ベンゼン、トルエン等)、アミド類(例えば、ホルムアミド、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等)、ケトン類(例えば、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン等)、ニトリル類(例えば、アセトニトリル、プロピオニトリル等)等の他、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ヘキサメチルホスホルアミド、水等が挙げられ、これらは単独または混合溶媒として用いられる。これらの溶媒の使用量は、反応混合物を撹拌できる量であれば特に限定はなく、化合物(III)またはその塩1モルに対して、通常2~100倍重量、好ましくは5~50倍重量である。

[0035]

化合物(IV)またはその塩の使用量は、化合物(III)またはその塩1モルに対して、通常1モル~10モル、好ましくは1モル~3モルである。

方法Aの反応は、通常0 \mathbb{C} ~100 \mathbb{C} 、好ましくは20 \mathbb{C} ~80 \mathbb{C} の温度範囲で行われる。

方法Aの反応時間は化合物(III)、(IV)またはそれらの塩および溶媒の種

類や反応温度等により異なるが、通常1分~96時間、好ましくは1分~72時間、より好ましくは15分~24時間である。

方法Aの塩基としては、例えば、無機塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム等)、3級アミン(例えば、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、ピリジン、ルチジン、 γ ーコリジン、N 、N ージメチルピペリジン、N ーメチルピロリジン、N ・N ーメチルピペリジン等)、アルキレンオキシド類(例えば、プロピレンオキシド、エピクロルヒドリン等)等が挙げられる。当該塩基の使用量は、化合物(IV)またはその塩1モルに対して、通常0.01モル~10モル、好ましくは1モル~3モルである。

[0036]

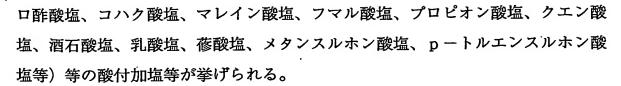
化合物 (III) またはその塩は、特開昭 6 1 - 5 0 9 7 8 号公報、USP 4, 6 2 8, 0 9 8 等に記載の方法またはこれらに準じた方法により製造される。

化合物(IV) またはその塩は、自体公知の方法又はそれに準ずる方法によって 製造することができる。例えば、脱酸剤の存在下、溶媒中(例えば、テトラヒド ロフラン、アセトニトリル、ジクロロメタン等)で、式(VI):

【化23】

$$\begin{array}{ccc}
X_2 & & & \\
\parallel & & & \\
Y-D_2-C-D_1-W-NH & (VI)
\end{array}$$

(式中、各記号は前記と同義である)で表わされる化合物またはその塩にホスゲン、クロロギ酸トリクロロメチル、炭酸ビス(トリクロロメチル)、チオホスゲン等を作用させることにより得ることができる。あるいは、化合物(VI)またはその塩とクロロギ酸エチルを作用させることにより得られるエチルカルバメート体を、シンセティック コミュニケーションズ(Synthetic Communications) 第17巻、1887頁(1987年)に記載の方法またはこれに準じた方法に従い、オキシ塩化リンで処理することによっても得ることもできる。化合物(VI)の塩としては、例えば、無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオ



[0037]

ここでいう脱酸剤としては、例えば、無機塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム等)、3級アミン(例えば、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリプチルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、ピリジン、ルチジン、 γ — コリジン、N 、N — ジメチルアニリン、N — メチルピペリジン、N — メチルピロリジン、N — メチルアミノピリジン等)等が挙げられる。

[0038].

化合物(VI)またはその塩は、自体公知の方法又はそれに準ずる方法によって製造することができる。例えば、 D_1 が結合手以外の場合は、適切な溶媒(例えば、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、N,N-ジメチルホルムアミド等)中、式(VII):

【化24】

$$H-D_1-W-N-R_4$$
 (VII)

(式中、R $_4$ は水素原子あるいは窒素原子の保護基、他の記号は前記と同義である)で表わされる化合物またはその塩と、式(VIII):

【化25】

$$X_2$$
 \parallel
 $Y-D_2-C-OH$
 $(VIII)$

(式中、各記号は前記と同義である)で表わされるカルボン酸もしくはチオン酸またはそれらの反応性誘導体(例えば、無水物、ハロゲン化物等)、あるいはそれらの塩とを縮合させた後、必要に応じて脱保護することにより得ることができる。化合物(VII)の塩としては、例えば、無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒

石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、 p ートルエンスルホン酸塩等) 等の酸付加塩等が挙げられる。

あるいは、 D_1 が結合手の場合は、適切な溶媒(例えば、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、N,N-ジメチルホルムアミド等)中、式(IX):

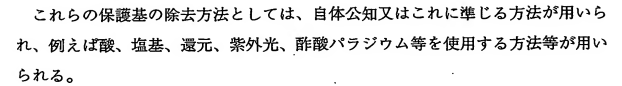
【化26】

$$X_2$$
 R $HO-C-W-N-R_4$ (IX)

(式中、各記号は前記と同義である)で表わされるカルボン酸またはチオン酸もしくはそれらの反応性誘導体(例えば、無水物、ハロゲン化物等)、あるいはそれらの塩と、Y-D2-Hで表わされる化合物とを縮合させた後、必要に応じて脱保護することにより得ることができる。化合物(IX)の塩としては、例えば、無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等)等の酸付加塩、例えば、アルカリ金属(例えば、ナトリウム、カリウム等)、アルカリ土類金属(例えば、カルシウム等)、アンモニア等との塩等、及び例えば、ジメチルアミン、トリエチルアミン、ピペラジン、ピロリジン、ピペリジン、2-フェニルエチルアミン、ベンジルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、ピリジン、コリジン等との有機塩基塩等が挙げられる。

[0039]

式(VII)、式(IX)中、R $_4$ で示される保護基としては、例えばホルミル基、C $_{1-6}$ アルキルーカルボニル基(例えばアセチル、エチルカルボニル等)、ベンジル基、tertーブチルオキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基、C $_{7-10}$ アラルキルーカルボニル基(例えばベンジルカルボニル等)、トリチル基等が用いられる。これらの基は1ないしる個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素等)、ニトロ基等で置換されていてもよい。



[0040]

(方法B)

化合物(V)またはその塩を酸化反応に付すことによって、化合物(I)またはその 塩を得ることができる。

【化27】

(式中、各記号は前記と同義である)

方法Bにおける反応は、例えば、硝酸、過酸化水素、過酸類、過エステル、オゾン、四酸化二窒素、ヨード素ベンゼン、Nーハロスクシンイミド、1ークロロベンゾトリアゾール、次亜塩素酸tertープチル、ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン臭素錯体、メタ過ヨウ素酸ナトリウム、二酸化セレン、二酸化マンガン、クロム酸、硝酸セリウムアンモニウム、臭素、塩素、スルフリルクロライド、モノパーオキシフタル酸マグネシウム塩等の酸化剤を用いて行うことができる。酸化剤の使用量は、化合物(V)またはその塩1モルに対して、通常0.5モル~2モル、好ましくは0.8モル~1.2モルである。上記過酸化水素や過酸類の酸化剤を用い、さらにバナジウムアセテート、酸化バナジウムアセチルアセトナート、チタンテトライソプロポキシド等の触媒存在下に酸化を行うこともできる。

[0041]

方法Bの反応は、通常、上記酸化反応に不活性な溶媒中で行う。該「不活性な溶媒」としては、例えば、水、アルコール類(例、メタノール、エタノール、1ープロパノール、2ープロパノール等)、ケトン類(例、アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル類(例、アセトニトリル、プロピオニトリル等)、アミ

ド類(例、ホルムアミド、N, Nージメチルホルムアミド等)、エーテル類(例、ジエチルエーテル、tertープチルメチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等)、スルホキシド類(例、ジメチルスルホキシド等)、極性溶媒(例、スルホラン、ヘキサメチルホスホルアミド等)が挙げられ、これらは単独または二種以上の混合溶媒として用いる。該「不活性な溶媒」は、化合物(V)またはその塩に対して、通常1倍重量~100倍重量用いられる。

反応温度は、通常-80 \mathbb{C} ~ 80 \mathbb{C} 、好ましくは0 \mathbb{C} ~ 30 \mathbb{C} である。 反応時間は、通常1 分 ~ 6 時間、好ましくは15 分 ~ 1 時間である。

[0042]

方法Bの原料である化合物(V)は、例えば、化合物(III)の替わりに以下の式(X):

【化28】

$$B \longrightarrow S \longrightarrow A$$
 (X)

(式中、各記号は前記と同義である)で表される化合物を用い、方法Aと同様の 反応によって得ることができる。

化合物(X)は、以下の文献に記載の方法またはそれに準じた方法に従って合成することができる:特開昭61-50978号、特開昭54-141783号、特開昭61-22079号、特開平1-6270号、特開昭63-146882号。

[0043]

化合物(V)の塩としては、上記化合物(I)の塩と同様の塩が挙げられ、例えば、無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩等)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等)等の酸付加塩を挙げることができる。

[0044]

上記方法AまたはBで得られた化合物(I)またはその塩は、自体公知の分離手段(例、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィー等)により、反応混合物から単離、精製することができる。また、上記方法AまたはBで得られた化合物(I)またはその塩はそのあらゆる異性体を包含するため、化合物(I)またはその塩を光学分割に付すか、あるいは式(V)の化合物またはその塩を不斉酸化することにより光学的に純粋な化合物(I)またはその塩を得ることができる。

光学分割の方法としては、自体公知の方法が挙げられ、例えば、分別再結晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法等が用いられる。不斉酸化は、自体公知の方法、例えばWO96/02535に記載の方法等を用いてもよい。

「分別再結晶法」としては、ラセミ体と光学活性な化合物 「例えば、(+)ーマンデル酸、(ー)ーマンデル酸、(+)ー酒石酸、(ー)ー酒石酸、(+)ー1ーフェネチルアミン、(ー)ー1ーフェネチルアミン、シンコニン、(ー)ーシンコニジン、ブルシン等」とで塩を形成させ、これを分別再結晶法等によって分離し、所望により中和工程に付し、フリーの光学異性体を得る方法が挙げられる。

[0045]

「キラルカラム法」としては、ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム (キラルカラム) に付す方法が挙げられる。例えば、液体クロマトグラフィーの場合、ENANTIO-OVM (トーソー社製) またはダイセル社製CHIR ALシリーズ等のキラルカラムにラセミ体を添加し、水、緩衝液(例、リン酸緩衝液)、有機溶媒(例、ヘキサン、エタノール、メタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、トリフルオロ酢酸、ジエチルアミン、トリエチルアミン等)、またはこれらの混合溶媒で展開して光学異性体を分離する方法が挙げられる。例えば、ガスクロマトグラフィーの場合、CP-Chirasil-DeX CB (ジーエルサイセンス社製)等のキラルカラムを使用して分離する方法が挙げられる。

[0046]

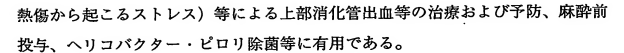
「ジアステレオマー法」としては、ラセミ体と光学活性な試薬を反応させてジ

[0047]

本発明の化合物(I)またはその塩は、優れた抗潰瘍作用、胃酸分泌抑制作用、 粘膜保護作用、抗ヘリコバクター・ピロリ作用等を有し、また毒性が低いため、 医薬として有用である。しかも、酸に安定なので、経口投与する際に腸溶製剤に する必要がなく、腸溶製剤化の費用を削減し、また、錠剤が小さくなることによ り嚥下力の弱い病人、特に老人や小人に服用しやすくなる。しかも、腸溶製剤よ りも吸収が速いので胃酸分泌抑制作用が速く発現し、また生体内で徐々に元の化 合物に変換されるので持続性があり、抗潰瘍剤等として有用である。

[0048]

本発明の化合物(I)またはその塩は、哺乳動物(例、ヒト、サル、ヒツジ、ウシ、ウマ、イヌ、ネコ、ウサギ、ラット、マウス等)において、消化性潰瘍(例、胃潰瘍、手術後ストレスによる胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、非ステロイド系抗炎症剤に起因する潰瘍等);胃炎;逆流性食道炎;食道炎を伴わない胃食道逆流症(Symptomatic Gastroesophageal Reflux Disease(Symptomatic GER D));NUD(Non Ulcer Dyspepsia);胃癌(インターロイキンー1の遺伝子多形によるインターロイキンー1 βの産生促進に伴う胃癌を含む);胃MALT(Mucosa-Associated Lymphoid Tissue)リンパ腫;ゾリンジャー・エリソン(Zollinger-Ellison)症候群;胃酸過多(例、手術後ストレスによる胃酸過多);急性ストレス潰瘍、出血性胃炎または侵襲ストレス(手術後に集中管理を必要とする大手術や集中治療を必要とする脳血管障害、頭部外傷、多臓器不全、広範囲



[0049]

本発明の化合物(I)またはその塩は、毒性が低く、そのままあるいは自体公知の方法に従って、薬理学的に許容される担体とともに混合した医薬組成物、例えば、錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤(ソフトカプセルを含む)、口腔内崩壊錠、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤、貼布剤等の製剤として、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

[0050]

本発明の医薬組成物中の、本発明の化合物(I)またはその塩の含有量は、組成物全体の約0.01重量%~100重量%である。該投与量は、投与対象、投与ルート、疾患等によっても異なるが、例えば、抗潰瘍剤として、成人(60kg)に対し経口的に投与する場合、有効成分として約0.5~1500g/日、好ましくは約5~150g/日である。本発明の化合物(I)またはその塩は、1日1回または2~3回に分けて投与してもよい。

本発明の医薬組成物の製造に用いられてもよい薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質が挙げられ、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤、水溶性高分子、塩基性無機塩;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤等があげられる。また、必要に応じて、通常の防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、酸味剤、発泡剤、香料等の添加物を用いることもできる。

該「賦形剤」としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、でんぷん、 コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、酸化チタン等が挙げられる

該「滑沢剤」としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ショ糖脂肪酸エステル、ポリエチレングリコール、タルク、ステアリン酸等が挙げられる。

[0051]

該「結合剤」としては、例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシ

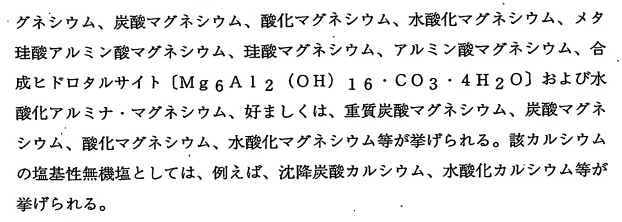
プロピルメチルセルロース、結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム末、ゼラチン、プルラン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

該「崩壊剤」としては、(1)クロスポビドン、(2)クロスカルメロースナトリウム(FMCー旭化成)、カルメロースカルシウム(五徳薬品)等スーパー崩壊剤と称される崩壊剤、(3)カルボキシメチルスターチナトリウム(例、松谷化学(株)製)、(4)低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(例、信越化学(株)製)、(5)コーンスターチ等が挙げられる。該「クロスポビドン」としては、ポリビニルポリピロリドン(PVPP)、1ービニルー2ーピロリジノンホモポリマーと称されているものも含め、1ーエテニルー2ーピロリジノンホモポリマーという化学名を有し架橋されている重合物のいずれであってもよく、具体例としては、コリドンCL(BASF社製)、ポリプラスドンXL(ISP社製)、ポリプラスドンXL(ISP社製)、ポリプラスドンXL(ISP社製)、ポリプラスドンXL(ISP社製)、ポリプラスドンINF-10(ISP社製)等である。

[0052]

該「水溶性高分子」としては、例えば、エタノール可溶性水溶性高分子〔例えば、ヒドロキシプロピルセルロース(以下、HPCと記載することがある)等のセルロース誘導体、ポリビニルピロリドン等〕、エタノール不溶性水溶性高分子〔例えば、ヒドロキシプロピルメチルセルロース(以下、HPMCと記載することがある)、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等のセルロース誘導体、ポリアクリル酸ナトリウム、ポリビニルアルコール、アルギン酸ナトリウム、グアーガム等〕等が挙げられる。

該「塩基性無機塩」としては、例えば、ナトリウム、カリウム、マグネシウム および/またはカルシウムの塩基性無機塩が挙げられる。好ましくはマグネシウム および/またはカルシウムの塩基性無機塩である。さらに好ましくはマグネシウムの塩基性無機塩である。該ナトリウムの塩基性無機塩としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、リン酸水素二ナトリウム等が挙げられる。該カリウムの塩基性無機塩としては、例えば、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム等が挙げられる。該マグネシウムの塩基性無機塩としては、例えば、重質炭酸マ



[0053]

該「溶剤」としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール 、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油等が挙げられる。

該「溶解補助剤」としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。

[0054]

該「懸濁化剤」としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン等の界面活性剤;例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子等が挙げられる。

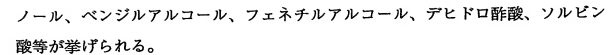
該「等張化剤」としては、例えば、ブドウ糖、 Dーソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、Dーマンニトール等が挙げられる。

該「緩衝剤」としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等の 緩衝液等が挙げられる。

[0055]

該「無痛化剤」としては、例えばベンジルアルコール等が挙げられる。

該「防腐剤」としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタ



[0056]

該「抗酸化剤」としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸、 α - トコフェロール等が挙げられる。

該「着色剤」としては、例えば、食用黄色 5 号、食用赤色 2 号、食用青色 2 号等の食用色素:食用レーキ色素、ベンガラ等が挙げられる。

該「甘味剤」としては、例えば、サッカリンナトリウム、グリチルリチン二カ リウム、アスパルテーム、ステビア、ソーマチン等が挙げられる。

該「酸味剤」としては、例えば、クエン酸(無水クエン酸)、酒石酸、リンゴ酸等が挙げられる。

該「発泡剤」としては、例えば重曹等が挙げられる。

該「香料」としては、合成物および天然物のいずれでもよく、例えば、レモン 、ライム、オレンジ、メントール、ストロベリー等が挙げられる。

[0057]

本発明の化合物は、自体公知の方法に従い、例えば、賦形剤、崩壊剤、結合剤または滑沢剤等の上記担体を添加して圧縮成形し、次いで必要により、味のマスキング、腸溶性あるいは持続性の目的のため自体公知の方法でコーティングすることにより経口投与製剤とすることができる。腸溶性製剤とする場合、腸溶層と薬剤含有層との間に両層の分離を目的として、自体公知の方法により中間層を設けることもできる。

[0058]

本発明の化合物(I)またはその塩を例えば口腔内崩壊錠とする場合、例えば、結晶セルロースおよび乳糖を含有する核を、本発明の化合物(I)またはその塩および必要により塩基性無機塩で被覆し、さらに水溶性高分子含有被覆層で被覆して組成物を得、得られた組成物をポリエチレングリコール含有腸溶性被覆層で被覆し、次にクエン酸トリエチル含有腸溶性被覆層で被覆し、さらにポリエチレングリコール含有腸溶性被覆層で被覆し、さらにポリエチレングリコール含有腸溶性被覆層で被覆し、最後にマンニトールで被覆して細粒を得、得られた細粒と添加剤とを混合し、成形する方法によって製造することができ

る。

[0059]

上記「腸溶性被覆層」としては、例えば、セルロースアセテートフタレート(CAP)、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルセルロースアセテートサクシネート、メタアクリル酸共重合体 [例えば、オイドラギット(Eudragit) L30D-55 (商品名;レーム社製)、コリコートMAE30DP(商品名;BASF社製)、ポリキッドPA30(商品名;三洋化成社製)等]、カルボキシメチルエチルセルロース、セラック等の水系腸溶性高分子基剤;メタアクリル酸共重合体 [例えば、オイドラギットNE30D(商品名)、オイドラギットRL30D(商品名)、オイドラギットRL30D(商品名)、オイドラギットRL30D(商品名)等]等の徐放性基剤;水溶性高分子;クエン酸トリエチル、ポリエチレングリコール、アセチル化モノグリセリド、トリアセチン、ヒマシ油等の可塑剤等の一種または二種以上混合したもの等からなる層が挙げられる。

[0060]

上記「添加剤」としては、例えば、水溶性糖アルコール(例、ソルビトール、マンニトール、マルチトール、還元澱粉糖化物、キシリトール、還元パラチノース、エリスリトール等)、結晶セルロース(例、セオラスKG 801、アビセルPH 101、アビセルPH 102、アビセルPH 301、アビセルPH 3 02、アビセルRC-591(結晶セルロース・カルメロースナトリウム)等)、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(例、LH-22、LH-32、LH-23、LH-33(信越化学(株))およびこれらの混合物等)等が挙げられ、さらに結合剤、酸味料、発泡剤、甘味剤、香料、滑沢剤、着色剤、安定化剤、賦形剤、崩壊剤等も用いられる。

[0061]

本発明の化合物は、さらに1~3種の他の活性成分と併用してもよい。

該「他の活性成分」としては、例えば、抗菌剤(例えば、抗ヘリコバクター・ ピロリ活性物質、イミダゾール系化合物、ビスマス塩、キノロン系化合物等)、 制酸剤、抗がん剤、非ステロイド系抗炎症剤(NSAID)などの抗炎症剤等が挙げ られる。「他の活性成分」としては、抗菌剤が好ましく、抗菌剤のうち、抗ヘリ コバクター・ピロリ活性物質、イミダゾール系化合物等が好ましい。

該「抗ヘリコバクター・ピロリ活性物質」としては、例えば、ペニシリン系抗生物質(例、アモキシシリン、ベンジルペニシリン、ピペラシリン、メシリナム等)、セフェム系抗生物質(例、セフィキシム、セファクロル等)、マクロライド系抗生物質(例、エリスロマイシン、クラリスロマイシン等)、テトラサイクリン系抗生物質(例、テトラサイクリン、ミノサイクリン、ストレプトマイシン等)、アミノグリコシド系抗生物質(例、ゲンタマイシン、アミカシン等)、イミペネム等が挙げられる。中でも、ペニシリン系抗生物質、マクロライド系抗生物質等が好ましい。とりわけ、本発明化合物(I)またはその塩と、ペニシリン系抗生物質(特に、アモキシシリン)およびマクロライド系抗生物質(特に、アモキシシリン)およびマクロライド系抗生物質(特に、クラリスロマイシン)との併用が好ましい。

[0062]

該「イミダゾール系化合物」としては、例えば、メトロニダゾール、ミコナゾ ール等が挙げられる。

該「ビスマス塩」としては、例えば、ビスマス酢酸塩、ビスマスクエン酸塩等 が挙げられる。

該「キノロン系化合物」としては、例えば、オフロキサシン、シプロキサシン 等が挙げられる。

該「他の活性成分」と本発明の化合物(I)またはその塩とを自体公知の方法に 従って混合し、ひとつの医薬組成物(例えば、錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤 (ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤等)中に製剤化して併 用してもよく、それぞれを別々に製剤化し、同一対象に対して同時にまたは時間 差を置いて投与してもよい。

[0063]

【実施例】

以下に、参考例および実施例を挙げて本発明をさらに詳しく説明するが、これ らは本発明を限定するものではない。

以下の参考例、実施例において、室温は、約15~30℃を意味する。

1H-NMRは、Varian Gemini-200またはMercury

-300を用いて測定し、CDCl₃、DMSO-d₆、CD₃ODを溶媒として用い、内部標準のテトラメチルシランからのケミカルシフト δ (ppm)を示した。

その他の本明細書中の記号は以下の意味を示す。

s:シングレット

d:ダブレット

t:トリプレット

q:カルテット

m:マルチプレット

br:ブロード

bs:プロードシングレット

bm: ブロードマルチプレット

J:結合定数

[0064]

参考例1

【化29】

2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 tertープチル

2- (メチルアミノ) エタノール (30.04g) と酢酸エチル (90mL) の混合物に氷冷下、二炭酸ジーtertープチル (87.30g) と酢酸エチル (10mL) の混合物を滴下した。室温で2時間攪拌後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル (150mL) に溶解し、水 (100mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物 (66.19g) を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 47 (9H, s), 2. 92 (3H, s), 3. 40 (2H, t, J=5. 1Hz), 3. 72-3. 80 (2H, m).

[0065]

参考例 2

【化30】

2- (メチルアミノ) エチル アセテート塩酸塩

2- (メチルアミノ) エタノール (1.50g) と酢酸エチル (20mL) の混合物に氷冷下、二炭酸ジー tertーブチル (4.37g) を添加した。氷冷下、1.5時間攪拌後、無水酢酸(2.08mL)、ピリジン (1.78mL)、4ージメチルアミノピリジン (0.12g) を添加した。室温で2時間攪拌後、反応液に酢酸エチル (50mL) を加え、水 (50mL)、5%クエン酸水溶液 (50mL)、飽和食塩水 (50mL) で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液 (20mL) を加え、室温で2時間攪拌した。ジエチルエーテル (10mL) を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物 (2.93g) を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆) : 2. 07 (3H, s), 2. 53 (3H, s), 3. 12-3. 17 (2H, m), 4. 24-4. 30 (2H, m), 9. 29 (2H, br).

[0066]

参考例3

【化31】

$$\mathsf{H_3C} \overset{\mathsf{H}}{\overset{\mathsf{O}}{\overset{\mathsf{O}}{\overset{\mathsf{C}}{\mathsf{H_3}}}}} \mathsf{CH_3}$$

2- (メチルアミノ) エチル トリメチルアセテート塩酸塩 参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 t e r t - ブ チル (1.75g) と酢酸エチル (15mL) の混合物にトリエチルアミン (1.67mL) を添加した後、トリメチルアセチルクロリド(1.35mL)と酢酸エチル (5mL) の混合物を滴下した。室温で2時間攪拌後、ピリジン (1.62mL) を添加し、室温で終夜攪拌した。反応液に酢酸エチル (50mL) を加え、水 (50mL)、5%クエン酸水溶液 (50mL)、飽和食塩水 (50mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液 (10mL) を添加した。室温で2時間攪拌後、ジエチルエーテル (10mL) を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物 (1.65g) を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 18 (9H, s), 2. 56 (3H, s), 3. 17 (2H, t, J=10.5Hz), 4. 22-4. 28 (2H, m), 9. 19 (2H, br).

[0067]

参考例 4

【化32】

2-(メチルアミノ) エチル シクロヘキサンカルボキシレート塩酸塩 参考例 1 で得られた 2-ビドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 t e r t -ブ チル (1.75g) と酢酸エチル (20mL) の混合物にピリジン (0.97mL) 、 4-ジメチルアミノピリジン (触媒量) を添加した後、シクロヘキサンカルボニルクロリド (1.60mL) を滴下した。室温で 2 時間攪拌後、ピリジン (0.65mL) 、シクロヘキサンカルボニルクロリド (0.58mL) を追加し、室温で終夜攪拌した。反応液に酢酸エチル (50mL) を加え、水 (50mL) 、 5%クエン酸水溶液 (50mL) 、 飽和食塩水 (50mL) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に 4 N塩化水素一酢酸エチル溶液 (10mL) を添加した。室温で 2 時間攪拌後、ジエチルエーテル (10mL)

L) を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物 (1.88g) を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 10-1. 45 (5H, m), 1. 54 -1. 73 (3H, m), 1. 83-1. 93 (2H, m), 2. 29-2. 4 2 (1H, m), 2. 54 (3H, s), 3. 12-3. 18 (2H, m), 4 . 23-4. 29 (2H, m), 9. 23 (2H, br).

[0068]

参考例 5

【化33】

2- (メチルアミノ) エチル ベンゾエート塩酸塩

2-(メチルアミノ) エタノール(30.04g)と酢酸エチル(90mL)の混合物に氷冷下、二炭酸ジー tert-ブチル(87.30g)と酢酸エチル(10mL)の混合物を滴下した。室温で1時間攪拌後、塩化ベンゾイル(61.8g)、ピリジン(38.8mL)を氷冷下添加した。室温で1時間攪拌後、固体を濾去した。固体を酢酸エチル(100mL)で洗浄し、濾液と洗浄液を合わせ、水(100mL)、飽和食塩水(100mL)で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル(100mL)に溶解し、4N塩化水素-酢酸エチル溶液(<math>200mL)を加え、室温で30分間攪拌した。ジエチルエーテル(<math>100mL)を添加後、固体を濾取した。酢酸エチル(100mL)で2回洗浄した後、減圧下<math>60℃で乾燥し、標題化合物(57.4g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 2. 62 (3H, s), 3. 32 (2H, m), 4. 53 (2H, t, J=9. 9Hz), 7. 51-7. 57 (2H, m), 7. 68 (1H, m), 8. 11 (2H, d, J=7. 8Hz), 9. 26 (2H, bs).

[0069]

参考例6

【化34】

2- (メチルアミノ) エチル 4-メトキシベンゾエート塩酸塩

参考例1で得られた2ーヒドロキシエチル(メチル)カルバミン酸 $t e r t - \vec{J}$ チル(1.75g)と酢酸エチル(10mL)の混合物に $4- \vec{J}$ トキシベンゾイルクロリド(1.88g)、ピリジン(0.97mL)を添加した。室温で14時間攪拌後、 $4- \vec{J}$ トキシベンゾイルクロリド(0.70g)、ピリジン(0.97mL)を追加し、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(80mL)を加え、水(20mL)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20mL)、水(20mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を酢酸エチル(10mL)に溶解し、4 N塩化水素一酢酸エチル溶液(10mL)を添加した。室温で1時間攪拌後、ジエチルエーテル(20mL)を添加して、析出している固体を濾取した。酢酸エチル(15mL)で2回洗浄した後、減圧下60℃で乾燥し、標題化合物(1.99g)を白色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d₆): 2. 62 (3 H, s), 3. 32 (2 H, m), 4. 48 (2 H, t, J=5. 0 Hz), 7. 07 (2 H, d, J=8. 7 Hz), 8. 06 (2 H, d, J=8. 7 Hz), 9. 04 (2 H, bs).

[0070]

参考例7

【化35】

2- (メチルアミノ) エチル 3-クロロベンゾエート塩酸塩

参考例1で得られた2-ビドロキシエチル(メチル)カルバミン酸 t e r t-ブチル(1.75g)と酢酸エチル(10mL)の混合物に3-クロロベンゾイルクロリド(1.92g)、ピリジン(0.97mL)を添加した。室温で1時間攪拌後、60℃で6時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(80mL)を加え、水(20mL)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20mL)、水(20mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液(<math>10mL)を添加した。室温で22時間攪拌後、ジエチルエーテル(15mL)を添加して、析出している固体を濾取した。酢酸エチル(15mL)を添加して、析出している固体を濾取した。酢酸エチル(15mL)で2回洗浄した後、減圧下60℃で乾燥し、標題化合物(2.01g)を白色固体として得た。

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (DMSO-d }_6)$: 2. 63 (3 H, s), 3. 32 (2 H, m), 4. 53 (2 H, t, J=4. 9 Hz), 7. 60 (1 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 78 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 05 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 15 (1 H, s), 9. 07 (2 H, bs).

[0071]

参考例8

【化36】

2- (メチルアミノ) エチル 3, 4-ジフルオロベンゾエート塩酸塩 参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 tertーブチル (1.75g) と酢酸エチル (10mL) の混合物に3, 4-ジフルオロベンゾイルクロリド(1.77g)、ピリジン (0.97mL) を添加した。室温で3日間攪拌後、反応液に酢酸エチル (80mL) を加え、水 (20mL)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20mL)、水 (20mL) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に4N塩化水素-酢酸エチル溶液 (

10mL)を添加した。室温で4時間攪拌後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル (15mL) で洗浄後、減圧下60℃で乾燥し、標題化合物 (2.05g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆) : 2: 62 (3H, s), 3. 32 (2H, m), 4. 53 (2H, t, J=5. 0Hz), 7. 64 (1H, m), 8. 00 (1H, m), 8. 25 (1H, m), 9. 25 (2H, bs).

[0072]

参考例 9

【化37】

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (DMSO-d }_6)$: 2. 63 (3 H, s), 3. 31 (2 H, m), 4. 54 (2 H, t, J=4. 9 Hz), 7. 55 (2 H, d, J=8. 5 Hz), 8. 24 (2 H, d, J=8. 5 Hz), 9. 02 (2 H, bs).

[0073]

参考例10

【化38】

2- (メチルアミノ) エチル 4-フルオロベンゾエート塩酸塩

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (DMSO-d }_6)$: 2. 62 (3 H, s), 3. 32 (2 H, m), 4. 52 (2 H, t, J=4. 9 Hz), 7. 34-7. 44 (2 H, m), 8. 16-8. 24 (2 H, m), 9. 18 (2 H, bs).

[0074]

参考例11

【化39】

2-(メチルアミノ) エチル 3, 4, 5-トリメトキシベンゾエート塩酸塩 参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 tert tert

キシベンゾイルクロリド(2.54g)、ピリジン(0.97mL)を添加した。 60%で14時間攪拌後、3,4,5ートリメトキシベンゾイルクロリド(1.30g)、ピリジン(0.97mL)、酢酸エチル(10mL)を追加し、60%で24時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液に酢酸エチル(50mL)、水(30mL)を添加した。分液後、酢酸エチル層を1N塩酸(30mL)、水(30mL)、硫酸銅(II)水溶液(30mL)、水(30mL)、飽和食塩水(30mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1で溶出)で精製した。精製物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液(10mL)を添加した。室温で4時間攪拌後、減圧濃縮した。トルエン(10mL)を加え、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチルに懸濁させ、固体を濾取した。酢酸エチル(15mL)で洗浄した後、減圧下乾燥し、標題化合物(1.79g)を白色固体として得た

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 2. 61 (3H, s), 3. 28-3. 35 (2H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 87 (6H, s), 4. 48-4. 54 (2H, m), 7. 40 (2H, s), 9. 43 (2H, br).

[0075]

参考例12

【化40】

$$H_3C$$
 $2HC1$
 0
 N

2-(メチルアミノ) エチル 2-ピリジンカルボキシレート二塩酸塩 参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル(メチル) カルバミン酸 t e r t -ブ チル(1.75g)、2-ピリジンカルボニルクロリド塩酸塩(2.67g)、ピリジン(1.21mL) 及び4-ジメチルアミノピリジン(0.122g)のテトラヒドロフラン溶液(100mL)に、氷冷下、トリエチルアミン(2.09mL) を滴下し、室温で6時間攪拌した。反応液に水(200mL) を加え酢

酸エチル(150mL)で抽出した。有機層を5%硫酸銅(II)水溶液(100mL)、水(100mL)及び飽和食塩水(100mL)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去した。残留物を酢酸エチル(50mL)、エタノール(100mL)に溶解し、4N塩化水素-酢酸エチル溶液(15mL)を加え、室温で1時間攪拌した。析出している固体を濾取し、酢酸エチル(100mL)で2回洗浄した後、減圧下60℃で乾燥し、標題化合物(1.08g)を白色固体として得た。

 $1 \text{ H-NMR (DMSO-d_6)}$: 2. 62 (3 H, t, J=5. 4 Hz), 3 . 35 (2 H, m), 4. 63 (2 H, t, J=5. 0 Hz), 5. 26 (1 H, bs), 7. 77-7. 84 (1 H, m), 8. 14-8. 18 (1 H, m), 8. 36-8. 40 (1 H, m), 8. 70-8. 90 (1 H, m), 9. 4 8 (2 H, br).

[0076]

参考例13

【化41】

2- (メチルアミノ) エチル メトキシアセテート

 圧濃縮し、標題化合物(1.00g)を無色油状物として得た。 $1_{H-NMR} (CDC1_3): 2.40 (1H, bs), 3.06 (3H, s), 3.44 (3H, s), 3.57 (2H, t, J=5.1Hz), 3.75-3.82 (2H, m), 4.13 (2H, s).$

[0077]

参考例14

【化42】

$$H_3C$$
 N
 O
 O
 O
 CH_3

エチル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩

参考例1で得られた2ーヒドロキシエチル(メチル)カルバミン酸 $t e r t - \vec{\tau}$ チル(1.75g)と酢酸エチル(20mL)の混合物にピリジン(0.97m L)、 $4-\vec{\upsilon}$ メチルアミノピリジン(触媒量)を添加した後、クロロ炭酸エチル(1.25mL)を滴下した。室温で終夜攪拌した後、酢酸エチル(50mL)を加え、水(50mL)、5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)に、一次消し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液(10mL)を添加した。室温で2時間攪拌後、ジエチルエーテル(10mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(1.66g)を白色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d 6) : 1. 23 (3 H, t, J = 7. 1 Hz), 2. 54 (3 H, s), 3. 16-3. 22 (2 H, m), 4. 15 (2 H, q, J=7. 1 Hz), 4. 32-4. 37 (2 H, m), 9. 25 (2 H, br)

[0078]

参考例 1 5

【化43】

イソプロピル 2-(メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩 参考例 1 で得られた 2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 t e r t -ブ チル (3. 5 0 g) と酢酸エチル (2 0 mL) の混合物に氷冷下、クロロ炭酸イソプロピル(1. 3 5 g)、ピリジン (1. 9 4 mL) を添加した。氷冷下、 3. 5時間攪拌後、クロロ炭酸イソプロピル (1. 8 4 g) を追加し、室温で 2. 5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (1 2 0 mL) を加え、水 (5 0 mL) 、飽和食塩水 (5 0 mL) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に 4 N塩化水素一酢酸エチル溶液 (1 0 mL) を添加した。室温で 2 時間攪拌後、析出している固体を濾取した。酢酸エチル (15 mL) で洗浄した後、減圧下 60 Cで乾燥し、標題化合物 (1. 3 8 g) を白色固体として得た。 1 H-NMR (DMSO-d $_6$): 1. <math>2 5 (6 H, d, J=6. 2 Hz<math>), 2. 5 6 (3 H, s), <math>3. 2 0 (2 H, t, J=5. 1 Hz<math>), 4. 3 2 (2 H, t, J=5. 1 Hz<math>), 4. 8 0 (1 H, m), <math>8. 9 5 (2 H, b s).

[0079]

参考例 1 6

【化44】

、クロロ炭酸ベンジル(1.28mL)を追加した。室温で5日間攪拌後、氷冷下、ピリジン(0.81mL)を追加し、さらにクロロ炭酸ベンジル(1.43mL)の酢酸エチル溶液(5mL)をゆっくり滴下した。室温で2時間攪拌後、酢酸エチル(50mL)を加え、水(50mL)、5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物に4N塩化水素-酢酸エチル溶液(10mL)を添加した。室温で2時間攪拌後、ジエチルエーテル(10mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(1.99g)を白色固体として得た

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 2. 55 (3H, s), 3. 21 (2H, t, J=5. 1Hz), 4. 37 (2H, t, J=5. 1Hz), 5. 18 (2H, s), 7. 30-7. 50 (5H, m), 9. 07 (2H, br).

[0080]

参考例17

【化45】

2- (メチルアミノ) エチル テトラヒドロピラン-4-イル カーボネート塩酸塩

炭酸ビス(トリクロロメチル)(2.97g)のテトラヒドロフラン溶液(40 mL)に氷冷下、ピリジン(2.43mL)のテトラヒドロフラン溶液(10mL)を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、テトラヒドロピランー4ーオール(1.91g)のテトラヒドロフラン溶液(20mL)をゆっくり滴下した。室温で2時間攪拌後、減圧濃縮し、残留物に酢酸エチル(50mL)と水(50mL)を加えた。酢酸エチル層を分取し、0.2n N塩酸(20n L)、飽和食塩水(50n L)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮して、クロロ炭酸テトラヒドロピランー4ーイル(1.53n g)を得た。参考例1で得られた

2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸tert-ブチル (1.40g) とテトラヒドロフラン (20mL) の混合物にピリジン (0.78mL) を添加 した後、上記で得られたクロロ炭酸テトラヒドロピランー4ーイル(1.53g)のテトラヒドロフラン溶液(10mL)を滴下し、室温で終夜攪拌した。反応 液を減圧濃縮後、水 (50 m L) を加え、酢酸エチル (50 m L) で抽出した。 5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(酢酸エチル:ヘキサン=4:1、続いて3:2で溶出)で精製した。得 られた無色油状物(2.03g)をジエチルエーテル(2mL)に溶解し、4N 塩化水素-酢酸エチル溶液(5mL)を添加した。室温で30分間攪拌後、ジエ チルエーテル (10mL) を添加して、終夜攪拌した。析出している固体を濾取 し、減圧下乾燥して、標題化合物(1.20g)を白色固体として得た。 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 50-1. 65 (2H, m), 1. 87 -1.98(2H, m), 2.54(3H, s), 3.20(2H, m), 3.40-3.50 (2 H, m), 3. 74-3.83 (2 H, m), 4. 36 (2 H, t, J = 5.1 Hz), 4. 72-4.83(1 H, m), 9. 32(2 H), br).

[0081]

参考例18

【化46】

 液 (50mL)、飽和食塩水 (50mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をジエチルエーテル (2mL)に溶解し、4N塩化水素一酢酸エチル溶液 (5mL)を添加した。室温で30分間攪拌後、ジエチルエーテル (10mL)を添加して、終夜攪拌した。析出している固体を濾取し、減圧下乾燥して、標題化合物 (1.56g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 2. 54 (3H, s), 3. 19 (2H, m), 3. 26 (3H, s), 3. 52-3. 57 (2H, m), 4. 20-4. 25 (2H, m), 4. 33-4. 39 (2H, m), 9. 26 (2H, br)

[0082]

参考例19

【化47】

$$\begin{array}{c|c} H_3C & CH_3 \\ \hline H_3C & CH_3 & O \\ \end{array}$$

エチル (2-ヒドロキシエチル) カルバミン酸 t e r t - ブチル 2- (エチルアミノ) エタノール (8.91g) と酢酸エチル (100mL) の混合物に氷冷下、二炭酸ジー t e r t - ブチル (21.8g) を添加した。室温で3日間攪拌後、飽和食塩水 (100mL) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物 (19.0g) を無色油状物として得た。1H-NMR (CDC13):1.11 (3H, t, J=7.0Hz), 1.47 (9H, s), 3.27 (2H, q, J=7.0Hz), 3.37 (2H, t, J=5.2Hz), 3.73 (2H, q, J=5.2Hz).

[0083]

参考例20

【化48】

2- (エチルアミノ) エチル アセテート塩酸塩

参考例19で得られたエチル(2-ヒドロキシエチル)カルバミン酸 t e r t r ブチル(1.89g)と酢酸エチル(20mL)の混合物に無水酢酸(1.04mL)、ピリジン(0.89mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.061g)を添加した。室温で3時間攪拌後、酢酸エチル(50mL)を加え、水(50mL)、5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物に4N塩化水素-酢酸エチル溶液(10mL)を加え、室温で1時間攪拌した。酢酸エチル(10mL)、ジエチルエーテル(20mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(1.54g)を白色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d 6) : 1. 22 (3 H, t, J = 7. 3 Hz), 2. 07 (3 H, s), 2. 95 (2 H, q, J=7. 3 Hz), 3. 15 (2 H, t, J=5. 3 Hz), 4. 24-4. 30 (2 H, m), 9. 17 (2 H, br).

[0084]

参考例21

【化49】

2-ヒドロキシエチル(イソプロピル)カルバミン酸 t e r

1時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水(100mL)を加え、 酢酸エチル(200mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(100mL) で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮することで、標題化合物(21.21g)を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 12 (6H, d, J=6.6Hz), 3. 3 0 (2H, t, J=5.0Hz), 3. 71 (2H, t, J=5.0Hz), 3. 80-4.30 (1H, m).

[0085]

参考例 2 2

【化50】

$$H_3C$$
 H_3
 CH_3
 HCI
 O
 CH_3

2- (イソプロピルアミノ) エチル アセテート塩酸塩

参考例 2 1 で得られた 2 - ヒドロキシエチル(イソプロピル)カルバミン酸 t e r t - ブチル(5. 0 g)のテトラヒドロフラン溶液(1 5 m L)にピリジン(6. 0 m L)と無水酢酸(2. 7 9 m L)を加え室温で 1 8 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水(5 0 m L)を加え、酢酸エチル(1 0 0 m L)で抽出した。酢酸エチル層を 5 %クエン酸水溶液(5 0 m L)、飽和食塩水(5 0 m L)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた無色油状物を 4 N 塩化水素 - 酢酸エチル溶液(1 0 m L)に溶解し、室温で 1 時間撹拌した。析出した固体を濾取し、減圧下乾燥することで、標題化合物(3. 1 4 g)を無色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 25 (6H, d, J=6.6Hz), 2 . 08 (3H, s), 3. 10-3.40 (3H, m), 4. 29 (2H, t, J=6.0Hz), 9. 11 (2H, br).

[0086]

参考例 2 3

【化51】

$$H_3C$$
 H_3
 HCI
 O
 O
 O
 O
 CH_3

エチル 2- (イソプロピルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩

参考例21で得られた2-ヒドロキシエチル(イソプロピル)カルバミン酸 t e r t - プチル(5.0g)のテトラヒドロフラン溶液(15mL)にピリジン(6.0mL)とクロロ炭酸エチル(2.81mL)を加え室温で18時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(100mL)で抽出した。酢酸エチル層を5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた無色油状物を4N塩化水素-酢酸エチル溶液(10mL)に溶解し、室温で1時間撹拌した。析出した固体を濾取し、減圧下乾燥することで、標題化合物(3.34g)を無色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d 6) : 1. 2 O-1. 30 (9 H, m), 3. 10 -3. 40 (3 H, m), 4. 17 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 4. 37 (2 H, t, J=5. 6 Hz), 9. 13 (2 H, br).

[0087]

参考例 2 4

【化52】

$$H_3C$$
 CH_3
 O
 OH

シクロヘキシル (2-ヒドロキシエチル) カルバミン酸 tert-プチル 2-(シクロヘキシルアミノ) エタノール (14.3g) のエタノール溶液 (200mL) に、二炭酸ジー tert-プチル (21.8g) を滴下した。室温で 2 日間攪拌後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル (200mL) に溶解し、水

($100 \, \text{mL}$) 及び飽和食塩水($100 \, \text{mL}$)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物($24.^{\circ}2g$)を無色油状物として得た。 $1 \, \text{H-NMR}$ (CDCl3): $1.26-1.39(4 \, \text{H,m}),1.47(9 \, \text{H,s}),1.61-1.81(6 \, \text{H,m}),3.30-3.40(2 \, \text{H,m}),3.69(2 \, \text{H,t,J=5.4 Hz}),3.66-3.90(2 \, \text{H,br})$

[0088]

参考例 2 5

【化53】

2-(シクロヘキシルアミノ) エチル アセテート塩酸塩

参考例24で得られたシクロヘキシル(2ーヒドロキシエチル)カルバミン酸 t e r t ープチル(2.43g)のテトラヒドロフラン溶液(50mL)に氷冷下、ピリジン(1.05mL)、無水酢酸(1.23mL)及び4ージメチルアミノピリジン(0.122g)を加え、室温で12時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(100mL)を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100mL)、5%硫酸銅(II)水溶液(100mL)及び飽和食塩水(100mL)で順次洗净後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル(15mL)に溶解し、4N塩化水素一酢酸エチル溶液(15mL)を添加した。室温で3時間攪拌後、ジイソプロピルエーテル(20mL)を加え、析出している固体を濾取することにより、標題化合物(1.78g)を白色固体として得た。1H-NMR(DMSO-d6):1.05-2.03(10H,m),2.07(3H,s),2.90-3.10(1H,m),3.17(2H,t,J=5.2Hz),4.29(2H,t,J=5.2Hz),9.19(2H,br)

[0089]

参考例 2 6

【化54】

2- (シクロヘキシルアミノ) エチル エチル カーボネート塩酸塩 参考例24で得られたシクロヘキシル (2-ヒドロキシエチル) カルバミン酸 t ertープチル (2.43g) のテトラヒドロフラン溶液 (50mL) に氷冷下、ピリジン (1.45mL)、クロロ炭酸エチル (1.71mL) 及び4ージメチルアミノピリジン (0.122g) を加え、室温で15時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (100mL)を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (100mL)、5%硫酸銅 (II) 水溶液 (100mL)、水 (100mL)及び飽和食塩水 (100mL)で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル (15mL)に溶解し、4N塩化水素一酢酸エチル溶液 (15mL)を添加した。室温で3時間攪拌後、ジイソプロピルエーテル (20mL)を加え、析出している固体を濾取することにより、標題化合物 (2.12g)を白色固体として得た。

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (DMSO-d_6)} : 1. \ 0 \ 1-2. \ 0 \ 8 \ (1 \ 0 \ \text{H, m)}, \ 1. \ 2.$ $3 \ (3 \text{ H, t, J=7.0Hz}), \ 2. \ 9 \ 0-3. \ 1 \ 0 \ (1 \text{ H, m)}, \ 3. \ 2 \ 1$ $(2 \text{ H, t, J=5.2Hz}), \ 4. \ 1 \ 6 \ (2 \text{ H, q, J=7.0Hz}), \ 4.$ $3 \ 9 \ (2 \text{ H, t, J=5.2Hz}), \ 9. \ 2 \ 7 \ (2 \text{ H, br}).$

[0090]

参考例27

【化55】

2-アニリノエチル アセテート塩酸塩

2-アニリノエタノール(137g)のテトラヒドロフラン溶液(700mL)に氷冷下でピリジン(97.1mL)、無水酢酸(113.2mL)及び4-ジメチルアミノピリジン(12.22g)を加え、室温で20時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(1L)を加え、水(1L)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1L)、5%硫酸銅(II)水溶液(1L)及び飽和食塩水(1L)で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧留去した。得られた残留物の酢酸エチル(700mL)溶液に氷冷下、4N塩化水素一酢酸エチル溶液(250mL)を加え、析出した固体を濾取することにより、標題化合物(156g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (CD₃OD) : 2. 11 (3H, s), 3. 71-3. 76 (2H, m), 4. 32-4. 37 (2H, m), 7. 49-7. 64 (5H, m)

[0091]

参考例 2 8

【化56】

tert-プチル [2-(メチルアミノ)-3-ピリジル] メチル カーボネート

[2-(メチルアミノ) -3-ピリジル] メタノール(2g:WO 01/32 652に記載の方法で合成)のテトラヒドロフラン溶液(50mL)に二炭酸ジーtert-ブチル(3.48g)及び4-ジメチルアミノピリジン(0.18g)を加え、1時間還流した。反応液に水(30mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出し、得られた有機層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮して得た残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:0.50mL)で精製すること

により、標題化合物(1.51g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 49 (9H, s), 3. 02 (3H, d, J=4.8Hz), 4. 99 (2H, s), 5. 00 (1H, bs), 6. 55 (1H, dd, J=7.0, 5.0Hz), 7. 37 (1H, dd, J=7.0, 1.8Hz), 8. 16 (1H, dd, J=5.0, 1.8Hz).

[0092]

参考例 2 9

【化57】

2- (メチルアミノ) ベンジル アセテート

[2-(メチルアミノ) フェニル] メタノール(1.37g:WO 01/32652に記載の方法で合成)のテトラヒドロフラン溶液($50\,\mathrm{mL}$)にピリジン(1.05mL)、無水酢酸(1.23mL)及び4-ジメチルアミノピリジン(0.18g)を加え、室温で8時間攪拌した。反応液に水($100\,\mathrm{mL}$)を加え、酢酸エチル($100\,\mathrm{mL}$)で抽出した。有機層を5%硫酸銅(II)水溶液($50\,\mathrm{mL}$)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液($50\,\mathrm{mL}$)、飽和食塩水($50\,\mathrm{mL}$)で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:5、続いて1:3で溶出)で精製することにより、標題化合物($0.38\,\mathrm{g}$)を白色固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 2. 08 (3H, s), 2. 87 (3H, s),
4. 40 (1H, br), 5. 08 (2H, s), 6. 64-6. 74 (2H,
m), 7. 17-7. 32 (2H, m).

[0093]

参考例30

【化58】

2- [(2-アセチルオキシエチル) アミノ] エチル アセテート塩酸塩 2, 2' ーイミノジエタノール (2.10g) と酢酸エチル (20mL) の混合物に氷冷下、二炭酸ジー tertーブチル (4.37g) を添加した。氷冷下、1.5時間攪拌後、無水酢酸(2.08mL)、ピリジン (1.78mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.12g) を添加した。室温で2時間攪拌後、反応液に酢酸エチル (50mL) を加え、水 (50mL)、5%クエン酸水溶液 (50mL)、飽和食塩水 (50mL) で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液 (20mL) を加え、室温で2時間攪拌した。ジエチルエーテル (10mL) を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物 (6.18g) を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 2. 07 (6H, s), 3. 23 (4H, t, J=5. 3Hz), 4. 27-4. 33 (4H, m), 9. 40 (2H, br).

[0094]

参考例31

【化59】

- (S) -2-ピロリジニルメチル アセテート塩酸塩
- (S) -2-ピロリジニルメタノール(1.01g)と酢酸エチル(10mL)の混合物に氷冷下、二炭酸ジーtert-ブチル(2.18g)を添加した。氷

冷下、1時間攪拌後、無水酢酸(1.04mL)、ピリジン(0.89mL)、4ージメチルアミノピリジン(0.061g)を添加した。室温で1時間攪拌後、反応液に酢酸エチル(50mL)を加え、水(50mL)、5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液(10mL)を加え、室温で1時間攪拌した。ジエチルエーテル(10mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(1.68g)を微褐色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d 6) : 1. 56-2. 10 (4 H, m), 2. 06 (3 H, s), 3. 05-3. 24 (2 H, m), 3. 63-3. 68 (1 H, m), 4. 15 (1 H, d d, J=11. 8, 8. 1 Hz), 4. 26 (1 H, d d, J=11. 8, 4. 1 Hz), 9. 21 (1 H, b r), 9. 87 (1 H, b r).

[0095]

参考例 3 2

【化60】

3- (メチルアミノ) プロピル ベンゾエート塩酸塩 3-アミノー1-プロパノール (0.75g) と酢酸エチル (2.25mL) の混合物に氷冷下、二炭酸ジーtert-ブチル (2.18g) の酢酸エチル溶液 (0.25mL) を添加した。室温で21.5時間攪拌後、塩化ベンゾイル(1.30mL)、ピリジン (0.98mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.012g) を添加した。室温で5時間攪拌後、反応液に酢酸エチル (32.5mL)を加え、水 (12.5mL)、飽和食塩水 (12.5mL)で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物をN,N-ジメチルホルム

アミド (20mL) に溶解し、よう化メチル (5mL) を添加した。氷冷下、6

0%水素化ナトリウム (0.4g)を添加した。室温で3時間攪拌後、反応液を 水冷した塩化アンモニウム水溶液 (60mL)に注いだ。ジエチルエーテル (8 0mL)で抽出し、飽和食塩水 (30mL)で洗浄した。無水硫酸マグネシウム で乾燥後、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸 エチル:ヘキサン=2:1、続いて酢酸エチル、続いてアセトン:酢酸エチル= 1:9)で精製し、3-[(tert-ブトキシカルボニル)(メチル)アミノ]プロピル ベンゾエート (2.52g)を無色油状物として得た。4N塩化水 素一酢酸エチル溶液 (10mL)を加え、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、 残留物を酢酸エチル (10mL)を添加して析出している固体を濾取した。ジエ チルエーテル (10mL)で洗浄後、減圧下乾燥し、標題化合物 (1.73g) を無色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d 6) : 2. 02-2. 16 (2 H, m), 2. 56 (3 H, s), 3. 05 (2 H, t, J=7. 3 Hz), 4. 35 (2 H, t, J=6. 1 Hz), 7. 51 (2 H, m), 7. 65-7. 73 (1 H, m), 8. 01 (2 H, d, J=7. 2 Hz), 8. 95 (2 H, br).

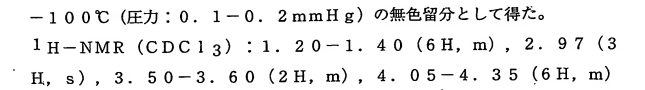
[0096]

参考例33

【化61】

2-[(エトキシカルボニル) (メチル) アミノ] エチル エチル カーボネート

2-(メチルアミノ) エタノール(100g)の酢酸エチル溶液(1000mL)にピリジン(222mL)を加え、氷冷下、クロロ炭酸エチル(240mL)を2時間かけて滴下した。滴下終了後、反応液を室温で18時間攪拌した。水(300mL)を加え、酢酸エチル層を分離した後、1N塩酸(200mL)と飽和食塩水(200mL)で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残留物を減圧蒸留することにより、標題化合物(180g)を沸点95



[0097]

参考例34

【化62】

2-[(クロロカルボニル) (メチル) アミノ] エチル エチル カーボネート 参考例 <math>3 3 で得た 2-[(エトキシカルボニル) (メチル) アミノ] エチル エチル カーボネート (<math>150g) のアセトニトリル溶液 (1500mL) にオキシ塩化リン (200mL) を加え、4 日間還流した。反応液を減圧濃縮した後、残留物を水 (500mL) 一氷 (700g) 一酢酸エチル (300mL) の混合物に少しずつ攪拌しながら加えた。1 分間攪拌した後、飽和食塩水(500mL) を加え、酢酸エチル(500mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(300mL) 、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(300mL) 、飽和食塩水(300mL) で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残留物を減圧蒸留することにより、標題化合物(77g) を沸点 100-105 C(圧力:0.1-0.2mmHg) の無色留分として得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 33 (3H, t, J=7. 2Hz), 3. 1 2 (3H×0. 4, s), 3. 22 (3H×0. 6, s), 3. 68 (2H×0. 6, t, J=4. 8Hz), 3. 78 (2H×0. 4, t, J=4. 8Hz), 4. 23 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 30-4. 40 (2H, m).

[0098]

参考例 3 5

【化63】

4-ヒドロキシプチルカルバミン酸tertープチル

4-アミノブタノール (3.57g) と酢酸エチル (9mL) の混合物に氷冷下、二炭酸ジーtertーブチル (8.73g) と酢酸エチル (1mL) の混合物を滴下した。室温で24時間攪拌後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル (200mL) に溶解し、水 (50mL)、1N塩酸 (40mL)、水 (30mL)、飽和食塩水 (30mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物 (7.54g) を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 44 (9H, s), 1. 47-1. 61 (4H, m), 3. 07-3. 22 (2H, m), 3. 61-3. 76 (2H, m), 4. 62 (1H, bs).

[0099]

参考例 3 6

【化64】

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

4-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] ブチル アセテート 参考例35で得られた<math>4-ヒドロキシブチルカルバミン酸 tert-ブチル (3.83g) と酢酸エチル (20mL) の混合物にピリジン (1.80mL)、無水酢酸(2.27g)を添加した後、室温で19時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (100mL) を加え、水 (50mL)、硫酸銅水溶液 (30mL)、水 (30mL)、飽和食塩水 (30mL) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物 (4.55g) を無色油状物として得た。

 1 H-NMR (CDC 1 3) : 1. 44 (9 H, s), 1. 51-1. 69 (4 H, m), 2. 05 (3 H, s), 3. 15 (2 H, m), 4. 07 (2 H, t

, J = 6.5 Hz), 4.55 (1 H, bs).

[0100]

参考例 3 7

【化65】

$$H_3C$$
 N
 O
 CH_3

4- (メチルアミノ) ブチル アセテート塩酸塩

参考例 3 6 で得られた 4 ー [(t e r t ー T トキシカルボニル) アミノ] ブチル アセテート (4. 5 0 g) とよう化メチル (4. 8 5 m L) の N, N ージメチルホルムアミド溶液 (2 0 m L) に氷冷下、水素化ナトリウム (6 0 %油性, 0 . 9 4 g) を添加した。室温で 4 時間攪拌後、反応液を氷ー塩化アンモニウム水溶液に注入した後、ジエチルエーテル (1 2 0 m L) で抽出し、ジエチルエーテル層を飽和食塩水 (3 0 m L) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1: 9 で溶出)で精製した。精製物に 4 N塩化水素-酢酸エチル溶液(2 0 m L) を加え、室温で 2 時間攪拌した。ジエチルエーテル (4 0 m L) を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(2. 2 8 g) を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 58-1. 70 (4H, m), 2. 01 (3H, s), 2. 50 (3H, s), 2. 82-2. 90 (2H, m), 4. 00 (2H, t, J=6. 0Hz), 8. 90 (2H, br).

[0101]

参考例38

【化66】

$$H_3C$$
 CH_3
 C
 CH_3
 C
 CH_3

4-[(tertープトキシカルボニル)アミノ]ブチル エチル カーボネー

ŀ

参考例35で得られた4ーヒドロキシブチルカルバミン酸 t e r t -ブチル(3.71g)と酢酸エチル(20mL)の混合物に氷冷下、ピリジン(1.71m L)、クロロ炭酸エチル(2.55g)を添加した後、室温で24時間攪拌した。 反応液に酢酸エチル(100mL)を加え、水(50mL)、硫酸銅水溶液(30mL)、水(30mL)、飽和食塩水(30mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物(4.92g)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃): 1. 31 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 4 4 (9H, s), 1. 46-1. 80 (4H, m), 3. 15 (2H, m), 4 . 11-4. 25 (4H, m), 4. 54 (1H, bs).

[0102]

参考例39

【化67】

エチル 4- (メチルアミノ) ブチル カーボネート塩酸塩

参考例38で得られた4- [(tertーブトキシカルボニル)アミノ] ブチルエチル カーボネート (4.90g) とよう化メチル (4.67mL)のN, Nージメチルホルムアミド溶液 (20mL) に氷冷下、水素化ナトリウム (60%油性,0.90g) を添加した。室温で6時間攪拌後、反応液を氷ー塩化アンモニウム水溶液に注入した後、ジエチルエーテル (120mL) で抽出し、ジエチルエーテル層を飽和食塩水 (30mL) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:9で溶出)で精製した。精製物に4N塩化水素一酢酸エチル:ヘキサン=1:9で溶出)で精製した。ボエチルエーテル (40mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物 (2.86g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆) : 1. 21 (3H, t, J=7. 1Hz), 1 . 51-1. 73 (4H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 82-2. 94 (2H, m), 4. 05-4. 15 (4H, m), 8. 88 (2H, br).

[0103]

参考例 4 0

【化68】

3-ヒドロキシプロピルカルバミン酸 tertープチル

3-アミノプロパノール (7.51g)と酢酸エチル $(30\,\mathrm{mL})$ の混合物に氷冷下、二炭酸ジー $t\,e\,r\,t\,-$ ブチル $(2\,1.8\,g)$ と酢酸エチル $(3\,\mathrm{mL})$ の混合物を滴下した。室温で $2\,2$ 時間攪拌後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル $(2\,0\,0\,\mathrm{mL})$ に溶解し、水 $(8\,0\,\mathrm{mL})$ 、 $1\,\mathrm{N}$ 塩酸 $(6\,0\,\mathrm{mL})$ 、水 $(5\,0\,\mathrm{mL})$ 、 飽和食塩水 $(5\,0\,\mathrm{mL})$ で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物 $(1\,6.0\,1\,g)$ を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 45 (9H, s), 1. 62-1. 70 (2H, m), 3. 24 (2H, q, J=6.6Hz), 3. 66 (2H, q, J=5.1Hz), 4. 73 (1H, bs).

[0104]

参考例 4 1

【化69】

$$H_3C$$
 CH_3 O CH_3

3-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] プロピル アセテート 参考例 <math>40 で得られた 3-ヒドロキシプロピルカルバミン酸 tert-ブチル(8.00g) と酢酸エチル(50 mL)の混合物にピリジン(4.06 mL)、無水酢酸(5.13 g)を添加した後、室温で 21 時間攪拌した。反応液に酢酸エ

チル $(200 \, \text{mL})$ を加え、水 $(100 \, \text{mL})$ 、硫酸銅水溶液($40 \, \text{mL}$)、水 $(60 \, \text{mL})$ 、飽和食塩水($60 \, \text{mL}$)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物($8.34 \, \text{g}$)を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃) : 1. 44 (9H, s), 1. 77-1. 86 (2 H, m), 2. 06 (3H, s), 3. 20 (2H, q, J=6. 3Hz), 4 . 12 (2H, t, J=6. 3Hz), 4. 67 (1H, bs).

[0105]

参考例 4 2

【化70】

3- (メチルアミノ) プロピル アセテート塩酸塩

参考例 4 1 で得られた 3 ー [(t e r t ープトキシカルボニル)アミノ] プロピル アセテート(1 7. 2 8 g)とよう化メチル(1 9. 8 mL)のN,Nージメチルホルムアミド溶液(8 0 mL)に氷冷下、水素化ナトリウム(6 0 %油性,3. 8 2 g)を添加した。室温で 1 5 時間攪拌後、反応液を氷ー塩化アンモニウム水溶液に注入した後、ジエチルエーテル(3 0 0 mL)で抽出し、ジエチルエーテル層を飽和食塩水(1 0 0 mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1: 8 で溶出)で精製した。精製物に 4 N塩化水素一酢酸エチル溶液(4 0 mL)を加え、室温で 2 時間攪拌した。ジエチルエーテル(1 0 0 mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(2. 9 3 g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 85-1. 97 (2H, m), 2. 02 (3H, s), 2. 50 (3H, s), 2. 87-2. 96 (2H, m), 4. 06 (2H, t, J=6. 3Hz), 8. 87 (2H, br).

[0106]

参考例 4 3

【化71】

$$H_3C$$
 CH_3
 O
 CH_3

3- [(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] プロピル エチル カーボネート

参考例 40 で得られた 3-ビドロキシプロピルカルバミン酸 t e r t - ブチル(8.00 g)と酢酸エチル(50 mL)の混合物に氷冷下、ピリジン(4.06 mL)、クロロ炭酸エチル(5.95 g)を添加した後、室温で 24 時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(100 mL)を加え、水(50 mL)、硫酸銅水溶液(30 mL)、水(30 mL)、飽和食塩水(30 mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物(9.31 g)を無色油状物として得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 31 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 4 4 (9H, s), 1. 82-1. 90 (2H, m), 3. 22 (2H, t, J=6. 3Hz), 4. 15-4. 23 (4H, m), 4. 68 (1H, bs).

[0107]

参考例44

【化72】

$$H^3C \xrightarrow{\text{HC I}} 0 \xrightarrow{\text{O}} 0 \xrightarrow{\text{CH}^3}$$

エチル 3-(メチルアミノ) プロピル カーボネート塩酸塩 参考例 43 で得られた 3-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] プロピル エチル カーボネート (9.31g) とよう化メチル (9.00mL) のN (9.00mL) のN (9.00mL) のN (9.00mL) に氷冷下、水素化ナトリウム (6.00mL) に氷冷下、水素化ナトリウム (6.00mL) を添加した。室温で (1.82g) を添加した。室温で (1.00mL) で抽出し、ジエチルエーテル層を飽和食塩水 (1.00mL) で洗浄し、無水硫酸ナトリウム

で乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: $^{+}$ ハキサン=1:8で溶出)で精製した。精製物に $^{+}$ ハ塩化水素-酢酸エチル溶液($^{+}$ $^{+}$ 0 m L)を加え、室温で $^{+}$ 2 時間攪拌した。ジエチルエーテル($^{+}$ 2 0 0 m L)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物($^{+}$ 4.98g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 21 (3H, t, J=7. 1Hz), 1 . 91-2. 00 (2H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 88-2. 98 (2H, m), 4. 08-4. 16 (4H, m), 8. 90 (2H, br).

[0108]

参考例 4 5

【化73】

(2, 3-ジヒドロキシプロピル)メチルカルバミン酸 tertーブチル 3-(メチルアミノ)-1,2-プロパンジオール(24.5g)と酢酸エチル(50mL)の混合物に氷冷下、二炭酸ジーtertーブチル(51.4g)と酢酸エチル(10mL)の混合物を滴下した。室温で15時間攪拌後、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチル(150mL)に溶解し、水(80mL)、1N塩酸(60mL)、水(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、標題化合物(26.9g)を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 47 (9H, s), 2. 92 (3H, s), 3. 20-3. 36 (2H, m), 3. 41 (2H, bs), 3. 50-3. 6 2 (2H, m), 3. 73-3. 88 (1H, m).

[0109]

参考例 4 6

【化74】

3- (メチルアミノ)プロパン-1,2-ジイル ジアセテート塩酸塩 参考例45で得られた(2,3-ジヒドロキシプロピル)メチルカルバミン酸 tertーブチル(10.26g)と酢酸エチル(50mL)の混合物にピリジン(10.11mL)、無水酢酸(12.76g)を添加した後、室温で24時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(300mL)を加え、水(150mL)、硫酸銅水溶液(100mL)、水(100mL)、飽和食塩水(100mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:8で溶出)で精製した。精製物に4N塩化水素-酢酸エチル溶液(40mL)を加え、室温で3時間攪拌した。ジエチルエーテル(100mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(2.76g)を白色固体として得た。

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (DMSO-d }_6\text{)} : 2. 03 (3 \text{ H, s)}, 2. 07 (3 \text{ H, s}), 2. 55 (3 \text{ H, s)}, 3. 18-3. 22 (2 \text{ H, m)}, 4. 09-4. 28 (2 \text{ H, m)}, 5. 20-5. 27 (1 \text{ H, m)}, 9. 01 (2 \text{ H, br})$

[0110]

参考例 4 7

【化75】

ジエチル 3- (メチルアミノ) プロパン-1, 2-ジイル ビスカーボネート 塩酸塩

参考例45で得られた(2,3ージヒドロキシプロピル)メチルカルバミン酸 tertーブチル(15.53g)と酢酸エチル(100mL)の混合物に氷冷下、ピリジン(18.35mL)、クロロ炭酸エチル(24.62g)を添加した後、室温で96時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(300mL)を加え、水(150mL)、硫酸銅水溶液(100mL)、水(100mL)、飽和食塩水(100mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:6で溶出)で精製した。精製物に4N塩化水素一酢酸エチル溶液(80mL)を加え、室温で3時間攪拌した。ジエチルエーテル(200mL)を添加して、析出している固体を濾取した。減圧下乾燥し、標題化合物(5.93g)を白色固体として得た

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 20-1. 28 (6 H, m), 2. 57 (3 H, s), 3. 12-3. 28 (2 H, m), 4. 10-4. 43 (6 H, m), 5. 13-5. 22 (1 H, m), 9. 14 (2 H, br).

[0111]

参考例 4 8

【化76】

 。酢酸エチル層を 0.2 N塩酸(20mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮することにより、クロロ炭酸 2 ーエトキシエチル(1.29g)を得た。参考例1で得られた2ーヒドロキシエチル(メチル)カルバミン酸 tertーブチル(1.23g)のテトラヒドロフラン溶液(15mL)にピリジン(0.68mL)を添加した後、上記で得られたクロロ炭酸 2 ーエトキシエチルのテトラヒドロフラン溶液(5mL)を滴下し、室温で3日間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:5、続いて2:3で溶出)で精製した。精製物(1.60g)をジエチルエーテル(3mL)に溶解し、4N塩化水素一酢酸エチル溶液(3mL)を添加した。室温で終夜攪拌した後、析出している固体を濾取し、減圧下乾燥して、標題化合物(0.94g)を白色固体として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆): 1. 10 (3 H, t, J=7.0 Hz), 2 . 57 (3 H, s), 3. 18-3. 25 (2 H, m), 3. 44 (2 H, q, J=7.0 Hz), 3. 56-3. 60 (2 H, m), 4. 19-4. 24 (2 H, m), 4. 30-4. 37 (2 H, m), 8. 79 (2 H, br).

[0112]

参考例 4 9

【化77】

3-メトキシプロピル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩 水素化リチウムアルミニウム (2.85g) とジエチルエーテル (100mL) の混合物に氷冷下、メチル 3-メトキシプロパノエート (11.8g) のテトラヒドロフラン溶液 (50mL) をゆっくり滴下した。室温で1時間攪拌後、再

び氷冷し、水 $(3\,\mathrm{m\,L})$ 、 $1\,0\,\%$ 水酸化ナトリウム水溶液 $(3\,\mathrm{m\,L})$ を滴下した。室温に戻し、水 $(9\,\mathrm{m\,L})$ を滴下した後、しばらく攪拌した。析出物を濾別し、濾液を減圧濃縮することにより、 $3\,\mathrm{-}$ メトキシプロパノール $(7.6\,4\,\mathrm{g})$ を無色油状物として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1.83 (2H, quintet, J=5.8H z), 2. 43 (1H, t, J=5. 3Hz), 3. 36 (3H, s), 3. 5 7 (2 H, t, J = 6.0 Hz), 3.77 (2 H, q, J = 5.5 Hz). 炭酸ビス (トリクロロメチル) (4.45g) のテトラヒドロフラン溶液 (50 mL) に氷冷下、N-エチルジイソプロピルアミン(5.75mL)を滴下した 。しばらく攪拌した後、上記で得られた3-メトキシプロパノール(2.70g) のテトラヒドロフラン溶液 (15 m L) を滴下した。氷冷下で30分間、室温 で1日間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に希塩酸(50mL)を加 え、酢酸エチル(80mL)で抽出した。酢酸エチル層を0.2 N塩酸(30m L)、飽和食塩水(30mL)で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 減圧濃縮することにより、クロロ炭酸3-メトキシプロピル(4.39g)を得 た。参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル(メチル)カルバミン酸 tert ーブチル (1.75g) のテトラヒドロフラン溶液 (20mL) にピリジン (0 . 97mL)を添加した後、上記で得られたクロロ炭酸3-メトキシプロピル(1.83g)のテトラヒドロフラン溶液(5mL)を滴下し、室温で2時間攪拌 した。ピリジン(0.65mL)、クロロ炭酸3-メトキシプロピル(1.22 g) のテトラヒドロフラン溶液 (5 m L) を追加して更に 1 時間攪拌した後、反 応液を減圧濃縮した。残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(80mL) で抽出した。酢酸エチル層を5%クエン酸水溶液(50mL)、飽和食塩水(5 0 m L) で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:9、続い て3:7で溶出)で精製した。精製物(3.40g)をジエチルエーテル(5m L) に溶解し、4 N塩化水素-酢酸エチル溶液 (5 m L) を添加した。室温で終 夜攪拌した後、反応液を減圧濃縮した。ジエチルエーテルを加えて結晶化するこ とにより、標題化合物(2.06g)を無色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 1. 78-1. 90 (2H, m), 2. 54 (3H, s), 3. 15-3. 25 (2H, m), 3. 23 (3H, s), 3. 33-3. 42 (2H, m), 4. 16 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 3 6 (2H, t, J=6. 0Hz), 9. 27 (2H, br).

[0113]

参考例 5 0

【化78】

2- (メチルアミノ) エチル N, N-ジメチルグリシネート二塩酸塩 参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル (メチル) カルバミン酸 t e r t ープチル (3.50g)、N, N-ジメチルグリシン塩酸塩 (5.29g)、1-エチル-3-[3-(ジメチルアミノ) プロピル] カルボジイミド塩酸塩 (7.67g)、トリエチルアミン (5.58mL)、4-ジメチルアミノピリジン (1.22g)及びN, N-ジメチルホルムアミド (50mL)の混合物を室温で終夜攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (50mL)を加え、酢酸エチル (100mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:酢酸エチル=5:95、続いて20:80で溶出)で精製した。精製物 (2.46g) に1 N塩酸 (24mL)を添加して、室温で終夜攪拌した。反応液を減圧濃縮することにより、標題化合物 (2.14g)を無色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d6): 2. 52 (3H, s), 2. 85 (6H, s), 3. 20 (2H, m), 4. 30 (2H, s), 4. 43-4. 49 (2H, m), 9. 60 (2H, br). 10. 81 (1H, br).

[0114]

参考例51

【化79】

$$H_3C$$
 N
 S
 CH_3

S-[2-(メチルアミノ)エチル] チオアセテート塩酸塩

参考例1で得られた2-ヒドロキシエチル (メチル). カルバミン酸 t e r t ーブ チル (3.50g)、チオ酢酸 (1.72mL)、トリフェニルホスフィン (7 . 87g) のテトラヒドロフラン溶液 (50mL) に氷冷下、アゾジカルボン酸 ジイソプロピル (5.91mL) のテトラヒドロフラン溶液 (10mL) をゆっ くり滴下した。氷冷下で1時間、室温で2時間攪拌した。再度反応液を氷冷し、 トリフェニルホスフィン (7.87g)、アゾジカルボン酸ジイソプロピル (5 . 91mL)のテトラヒドロフラン溶液(10mL)を追加して、氷冷下で30 分間攪拌した。チオ酢酸(1.14mL)を追加して、氷冷下で30分間、室温 で終夜攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物にヘキサン、ジイソプロピル エーテルを加え、析出物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。この操作を再度繰り返 した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (50mL) を加え、酢酸エチル (10 0mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄した後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=5:95、続いて15:85で溶出)で 精製した。精製物(4.47g)に4N塩化水素-酢酸エチル溶液(10mL) を添加して、室温で終夜攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残留物に酢酸エチル、 ジエチルエーテルを加えて結晶化することにより、標題化合物 (1.79g)を 淡黄色固体として得た。

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆) : 2. 38 (3H, s), 2. 52 (3H, s), 2. 96-3. 08 (2H, m), 3. 12-3. 20 (2H, m), 9. 35 (2H, br).

[0115]

実施例1

【化80】

オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダ ゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 40mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例2で得られた2- (メチルアミ ノ) エチル アセテート塩酸塩 (0.77g) を添加した。トリエチルアミン (0.70mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で1時間攪 拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン (20mL) に溶 解した。 (R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール (1. 11g)、トリエチルアミン(0.84mL)、4-ジメチルアミノピリジ ン (触媒量) を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水 (50 mL) を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物 を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:1 、続いて酢酸エチルで溶出)で精製し、さらにシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1、続いて酢酸エチル、続いてアセトン:酢 酸エチル=1:4、続いて1:1で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.13g)を黄色アモルファス状固体として得た。

 $1 \, H-NMR \, (CDC13) : 2. \, 10 \, (3\, H, \, s) \,, \, 2. \, 24 \, (3\, H, \, s) \,,$ 3. $0.9 \, (3\, H, \, b.s) \,, \, 3. \, 6\, 0-4 \,. \, 0.0 \, (2\, H, \, b.r) \,, \, 4. \, 2\, 5-4 \,.$ 50 $(4\, H, \, m)$, 4. $8.9 \, (1\, H, \, d, \, J=1\, 3. \, 3\, H\, z)$, 5. $0.5 \, (1\, H, \, d, \, J=1\, 3. \, 3\, H\, z)$, 6. $6.5 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 5\, H\, z)$, 7. $3.5 \, -7. \, 5\, 1 \, (3\, H, \, m)$, 7. $8\, 0-7. \, 9\, 0 \, (1\, H, \, m)$, 8. $3.5 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 5\, H\, z)$.

[0116]

実施例2

【化81】

2-[メチル[[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフル オロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル]-1 H-ベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル トリメチルアセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g)のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL)に氷冷下、ピリジン (0.40mL)のテトラヒドロフラン溶液(1 mL)を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例3で得られた2-(メチルアミノ)エチル トリメチルアセテート塩酸塩 (0.98g)を添加した。トリエチルアミン (0.70mL)のテトラヒドロフラン溶液(1 mL)を滴下後、室温で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水 (5 0 mL)を加え、酢酸エチル (5 0 mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (5 0 mL)で洗浄後、無水硫酸

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 23 (9H, s), 2. 23 (3H, s), 3. 08 (3H, bs), 3. 40-4. 30 (2H, br), 4. 30-4. 50 (4H, m), 4. 80-5. 20 (2H, br), 6. 64 (1H, d, J=5. 7_{Hz}), 7. 35-7. 50 (3H, m), 7. 7_{8} -7. 88 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=5. 7_{Hz}).

[0117]

実施例3

【化82】

2-[メチル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフル

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 40mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例4で得られた2-(メチルアミ ノ) エチル シクロヘキサンカルボキシレート塩酸塩(1.11g) を添加した 。トリエチルアミン (0. 70mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴 下後、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢 酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗 浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフ ラン $(20 \,\mathrm{m\,L})$ に溶解した。 (R) - 2 - [[[3 - メチルー4 - (2, 2, 2, 2)]]2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール (1.11g)、トリエチルアミン (0.84mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.037g)を添加し、60℃で終夜攪拌した。減 圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した 。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。減圧濃縮後、残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー (アセトン:ヘキサン=1:3、続いて3:2で溶出)で精製した。アセトンー ジイソプロピルエーテルより結晶化し、アセトンージイソプロピルエーテルから 再結晶することにより、標題化合物 (1.11g) を無色固体として得た。 1_{H-NMR} (CDC13) :1. 10-1. 55 (5H, m), 1. 55-1 . 82 (3 H, m), 1. 84-1. 98 (2 H, m), 2. 23 (3 H, s) , 2. 27-2. 40 (1 H, m), 3. 08 (3 H, bs), 3. 40-4. 30 (2 H, br), 4. 30-4. 50 (4 H, m), 4. 80-5. 15 (2 H, 6 r), 6.64 (1 H, d, J = 5.4 Hz), 7.35 - 7.48 (3 H, m, 7. 84 (1 H, d, J = 6.9 Hz), 8. 34 (1 H, d, J= 5.4 Hz).

[0118]

実施例4

【化83】

 $2 - [\lor f) [(R) - 2 - [[[3 - \lor f) - 4 - (2, 2, 2 -)]]]$ オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾールー1ーイル]カルボニル]アミノ]エチル ベンゾエート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 40mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例5で得られた2- (メチルアミノ) エチル ベンゾエート塩酸塩 (1.08g) を添加した。トリエチルアミン (0. 70 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 m L) を滴下後、室温で終夜攪拌 した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で 抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解 した。 (R) -2-[[[3-メチルー4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール (1 . 11g)、トリエチルアミン (0.84mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.037g)を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL) を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食 塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残 留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(アセトン:ヘキサン=

1:3、続いて3:2で溶出)で精製した。アセトンージエチルエーテルより結晶化し、アセトンージエチルエーテルから再結晶することにより、標題化合物(1.09g)を無色固体として得た。

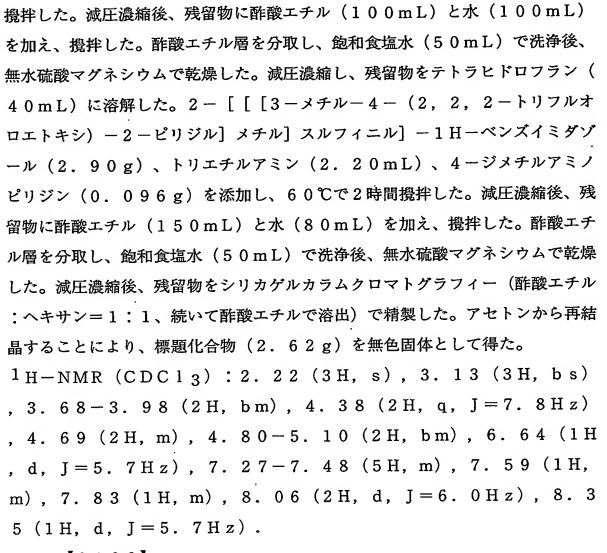
 $\begin{array}{l} 1 \, H-NMR \; (CDC13) \; : \; 2. \; 2\; 2 \; (3\, H, \; s) \; , \; 3. \; 1\; 2 \; (3\, H, \; b\; s) \\ , \; 3. \; 5\; 0-4. \; 3\; 0 \; (2\, H, \; b\; r) \; , \; 4. \; 3\; 7 \; (2\, H, \; q, \; J=7. \; 8\, H\; z) \\ , \; 4. \; 6\; 8 \; (2\, H, \; m) \; , \; 4. \; 8\; 0-5. \; 2\; 0 \; (2\, H, \; b\; r) \; , \; 6. \; 6\; 3 \; (1\, H, \; d, \; J=5. \; 7\, H\; z) \; , \; 7. \; 2\; 6-7. \; 4\; 8 \; (5\, H, \; m) \; , \; 7. \; 5\; 3-7. \; 6 \\ 1 \; (1\, H, \; m) \; , \; 7. \; 8\; 2 \; (1\, H, \; d, \; J=8. \; 1\, H\; z) \; , \; 8. \; 0\; 4 \; (2\, H, \; d, \; J=7. \; 2\, H\; z) \; , \; 8. \; 3\; 3 \; (1\, H, \; d, \; J=5. \; 7\, H\; z) \; . \end{array}$

[0119]

実施例5

【化84】

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.99g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0.81mL) のテトラヒドロフラン溶液 (2mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例5で得られた2-(メチルアミノ) エチル ベンゾエート塩酸塩 (2.16g) を添加した。トリエチルアミン (1.39mL) のテトラヒドロフラン溶液 (2mL) を添加後、室温で1時間



[0120]

実施例 6

【化85】

2-[メチル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル 4-メトキシベンゾエート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.584g) のテトラヒドロフラン溶液 (1 8 m L) に氷冷下、ピリジン (0. 49 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 m L) を滴下した。氷冷下、40分間攪拌後、参考例6で得られた2-(メチルア ミノ) エチル 4-メトキシベンゾエート塩酸塩(1.48g)を添加した。ト リエチルアミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を添加後 、室温で80分間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(80mL)と水 (50mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水 (30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒ ドロフラン $(25 \,\mathrm{mL})$ に溶解した。 (R)-2-[[[3-メチルー4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H - ベンズイミダゾール (1.55g)、トリエチルアミン (1.17mL) 、4-ジメチルアミノピリジン (0.051g)を添加し、60℃で3時間攪拌 した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(150mL)と水(50mL)を加え 、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1、続いて酢酸エチルで溶出)で精製した。酢酸エチルーヘキサンから再結晶することにより、標題化合物(1.08g)を無色固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 2. 22 (3H, s), 3. 11 (3H, bs), 3. 68-3. 90 (2H, bm), 3. 85 (3H, s), 4. 37 (2H, q, J=7. 9Hz), 4. 58-4. 72 (2H, m), 4. 82-5. 14 (2H, bm), 6. 63 (1H, d, J=5. 7Hz), 6. 91 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 27-7. 40 (3H, m), 7. 82 (1H, m), 7. 99 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 33 (1H, d, J=5. 7Hz).

[0121]

実施例7

【化86】

エチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液($1 \, \mathrm{mL}$)を添加後、室温で $2 \, \mathrm{Fill}$ 提拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル($8 \, \mathrm{0} \, \mathrm{mL}$)と水($4 \, \mathrm{0} \, \mathrm{mL}$)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水($2 \, \mathrm{5} \, \mathrm{mL}$)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン($2 \, \mathrm{0} \, \mathrm{mL}$)に溶解した。(R) $-2 - \mathrm{E} \, \mathrm{E}$

1 H-NMR (CDC13): 2. 21 (3H, s), 3. 12 (3H, bs), 3. 78-4. 08 (2H, bm), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 64-5. 08 (4H, bm), 6. 64 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 34-7. 42 (4H, m), 7. 56 (1H, m), 7. 82 (1H, m), 7. 94 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 02 (1H, s), 8. 34 (1H, d, J=5. 2Hz).

[0122]

実施例8

【化87】

2-[] [[] [] [] [[] [] [[] [] [[] [[] [[] [] [[[] [[] [[] [[[] [[] [[[] [[] [[[] [[[] [[[] [[[] [[[] [[[[] [[[[] [[[[] [[[[] [[[[[[] [[[[[[] [[[

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.582g)のテトラヒドロフラン溶液(20mL)に氷冷下、ピリジン(0.49mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例8で得られた2-(メチルアミノ)エチル 3,4-ジフルオロベンゾエート塩酸塩(1.51g)を添加した。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を添加後、室温で3時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(80mL)と水(50mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(25mL)に溶解した。(R)-2-[[[3-メチルー4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]-1H-ベンズイミダゾール(1.71g)、トリエチルアミン(1.29mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.056g)を添加し、60℃で17時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(100mL)と水(50mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、水層を酢酸エチル(20mL)で抽

出した。酢酸エチル層を合わせ、飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて2:1で溶出)で精製し、さらに塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1で溶出)で精製した。アセトンージイソプロピルエーテルより結晶化し、酢酸エチルーヘキサンから再結晶することにより、標題化合物(1:37g)を無色固体として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 2. 21 (3H, s), 3. 11 (3H, bs), 3. 82-4. 08 (2H, bm), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 60-5. 14 (4H, bm), 6. 63 (1H, d, J=5. 7Hz), 7. 20 (1H, m), 7. 33-7. 41 (3H, m), 7. 78-7. 92 (3H, m), 8. 33 (1H, d, J=5. 7Hz).

[0123]

実施例9

【化88】

2-[x+v][(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2,2-h)]v] オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル 4-トリフルオロメトキシベンゾエート

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0mL) に氷冷下、ピリジン (0.49mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1m L) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例9で得られた2-(メチルア ミノ) エチル 4ートリフルオロメトキシベンゾエート塩酸塩(1.79g)を 添加した。トリエチルアミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1m L) を添加後、室温で1.5時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(80mL)と水(50mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食 塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残 留物をテトラヒドロフラン(25mL)に溶解した。(R)-2-[[[3-メ チルー4ー(2, 2, 2ートリフルオロエトキシ)ー2ーピリジル]メチル]ス ルフィニル] -1 H -ベンズイミダゾール(1.57g)、トリエチルアミン(1. 18mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.052g)を添加し、60 ℃で4.5時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(100mL)と水 (50mL) を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、水層を酢酸エチル (3 0mL) で抽出した。酢酸エチル層を合わせ、飽和食塩水 (30mL) で洗浄後 、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1で溶出)で精製し、さらに塩 基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1で溶 出)で精製することにより、標題化合物(1.44g)を無色シロップとして得 た。

 $1 \, H-NMR \ (CDC13) : 2. \ 22 \ (3 \, H, \ s) \ , \ 3. \ 11 \ (3 \, H, \ b \, s)$, $3. \ 85-4. \ 05 \ (2 \, H, \ b \, m) \ , \ 4. \ 38 \ (2 \, H, \ q, \ J=7. \ 8 \, Hz)$, $4. \ 60-5. \ 12 \ (4 \, H, \ b \, m) \ , \ 6. \ 64 \ (1 \, H, \ d, \ J=5. \ 7 \, Hz)$, $7. \ 24 \ (2 \, H, \ d, \ J=8. \ 7 \, Hz) \ , \ 7. \ 25-7. \ 40 \ (3 \, H, \ m)$, $7. \ 82 \ (1 \, H, \ d, \ J=7. \ 2 \, Hz) \ , \ 8. \ 09 \ (2 \, H, \ d, \ J=8. \ 7 \, Hz)$) , $8. \ 33 \ (1 \, H, \ d, \ J=5. \ 7 \, Hz)$.

[0124]

【化89】

 $2 - [\lor f \lor h] [[(R) - 2 - [[[3 - \lor f \lor h - 4 - (2, 2, 2 - h)]]]]$ オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル 4-フルオロベンゾエート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0 m L) に氷冷下、ピリジン (0.49 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 m L) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例10で得られた2- (メチル アミノ) エチル 4-フルオロベンゾエート塩酸塩(1.40g)を添加した。 トリエチルアミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を添加 後、室温で2時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(80mL)と水 (40 mL) を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水 (30 mL)) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒ ドロフラン (20mL) に溶解した。(R) -2- [[[3-メチル-4-(2 , 2, 2ートリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール (1.32g)、トリエチルアミン (1.00mL) 、4-ジメチルアミノピリジン (O. O49g) を添加し、60℃で14.5時 間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(150mL)と水(50mL) を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水 (3.0 m L) で洗浄後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を酢酸エチル:ヘキサン =1:1から結晶化し、濾取した。続いてアセトンから再結晶することにより、標題化合物(1.39g)を無色固体として得た。

 1_{H-NMR} (CDC13): 2. 22 (3H, s), 3. 12 (3H, bs), 3. 78-4. 20 (2H, bm), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 58-5. 08 (4H, bm), 6. 65 (1H, d, J=5. 6Hz), 7. 11 (2H, t, J=8. 4Hz), 7. 28-7. 44 (3H, m), 7. 81-7. 86 (1H, m), 8. 03-8. 11 (2H, m), 8. 35 (1H, d, J=5. 6Hz).

[0125]

実施例11

【化90】

 $2-[x \ne n][(R)-2-[[[3-x \ne n-4-(2,2,2-h]]]$ オロエトキシ) -2-lluu メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル 3,4,5-hリメトキシベンゾエート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.60g)のテトラヒドロフラン溶液(30 mL)に氷冷下、ピリジン(0.49mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、参考例11で得られた2-(メチルア

ページ: 109/

ミノ)エチル 3, 4, 5ートリメトキシベンゾエート塩酸塩(1.22g)を添加した。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を希塩酸(20mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。(R)-2-[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]ー1Hーベンズイミダゾール(1.11g)、トリエチルアミン(0.84mL)、4ージメチルアミノピリジン(0.037g)を添加し、60℃で3時間、室温で2日間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(アセトン:ヘキサン=1:3、続いて3:2で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.56g)を黄色アモルファス状固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 2. 21 (3H, s), 3. 12 (3H, bs), 3. 50-4. 30 (2H, br), 3. 83 (6H, s), 3. 90 (3H, s), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 67 (2H, m), 4. 80-5. 15 (2H, br), 6. 64 (1H, d, J=5. 7Hz), 7. 25-7. 40 (5H, m), 7. 78-7. 86 (1H, m), 8. 33 (1H, d, J=5. 7Hz).

[0126]

【化91】

2-[メチル [[(R) -2-[[[[3-メチル-4- (2 , 2 , 2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル 2-ピリジンカルボキシレート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.422g)のテトラヒドロフラン溶液(30mL)に氷冷下、ピリジン(0.345mL)を滴下した。氷冷下、30分間 攪拌後、参考例12で得られた2ー(メチルアミノ)エチル 2ーピリジンカル ボキシレート二塩酸塩(1.08g)を添加し、トリエチルアミン(1.19m L)を滴下後、室温で2時間攪拌した。析出した固体を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残留物をテトラヒドロフラン(10mL)に溶解し、(R)-2ー[[[3-メチルー4ー(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2ーピリジル]メチル]スルフィニル]ー1Hーベンズイミダゾール(1.31g)、トリエチルアミン(0.99mL)及び4ージメチルアミノピリジン(0.043g)を添加し、60℃で24時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(100mL)を加え、水(100mL)及び飽和食塩水(100mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=4:1で溶出)で精製した。アセトンージエチルエーテルから結晶化することにより、標題化合物(0.9g)を白色固体として得た。1H-NMR(CDC13):2.22(3H,s),3.16(3H,s),

3. 80-4. 20 (2 H, m), 4. 38 (2 H, q, J=7. 8 Hz), 4 . 60-5. 10 (4 H, m), 6. 64 (1 H, d, J=5. 8 Hz), 7. 29-7. 40 (2 H, m), 7. 47-7. 52 (2 H, m), 7. 81-7. 89 (2 H, m), 8. 14 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 34 (1 H, d, J=5. 8 Hz), 8. 75-8. 79 (1 H, m).

[0127]

実施例13

【化92】

 $2-[x \\ + n][(R) - 2-[[[3-x \\ + n-4-(2, 2, 2-h]]] n$ オロエトキシ) -2-ピリジル] $x \\ + n][x \\ + n$

00mL) で2回洗浄した後、減圧下60℃で乾燥し、標題化合物(57.4g) を白色固体として得た。.

 1_{H-NMR} (DMSO-d₆): 2. 62 (3H, s), 3. 32 (2H, m), 4. 53 (2H, t, J=9. 9Hz), 7. 51-7. 57 (2H, m), 7. 68 (1H, m), 8. 11 (2H, d, J=7. 8Hz), 9. 26 (2H, bs).

[0069]

参考例 6

【化34】

2- (メチルアミノ) エチル 4-メトキシベンゾエート塩酸塩

参考例1で得られた2ーヒドロキシエチル(メチル)カルバミン酸 t e r t - 7 チル(1.75g)と酢酸エチル(10mL)の混合物に4-メトキシベンゾイルクロリド(1.88g)、ピリジン(0.97mL)を添加した。室温で14時間攪拌後、4-メトキシベンゾイルクロリド(0.70g)、ピリジン(0.97mL)を追加し、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(80mL)を加え、水(20mL)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20mL)、水(20mL)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を酢酸エチル(10mL)に溶解し、4 N塩化水素-酢酸エチル溶液(10mL)を添加した。室温で1時間攪拌後、ジエチルエーテル(20mL)を添加して、析出している固体を濾取した。酢酸エチル(15mL)で2回洗浄した後、減圧下60℃で乾燥し、標題化合物(1.99g)を白色固体として得た。

1 H-NMR (DMSO-d₆): 2. 62 (3 H, s), 3. 32 (2 H, m), 4. 48 (2 H, t, J=5. 0 Hz), 7. 07 (2 H, d, J=8. 7 Hz), 8. 06 (2 H, d, J=8. 7 Hz), 9. 04 (2 H, bs).

[0070]

参考例7

ダゾール(1.13g)、トリエチルアミン(0.86mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.037g)を添加し、60℃で4日間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(80 mL)と水(30 mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、酢酸エチル層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30 mL)、水(30 mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル、続いてアセトン:酢酸エチル=1:3 で溶出)で精製し、さらに塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて3:1 で溶出)で精製することにより、標題化合物(0.588g)を無色シロップとして得た。

1 H-NMR (CDC13): 2. 32 (3H, s), 2. 68 (3H, s),
3. 48 (3H, s), 3. 69-4. 02 (4H, m), 4. 38 (2H, q
, J=7. 8Hz), 4. 67 (2H, t, J=6. 6Hz), 4. 99 (1H
, d, J=13. 9Hz), 5. 12 (1H, d, J=13. 9Hz), 6. 6
3 (1H, d, J=5. 7Hz), 7. 29-7. 46 (2H, m), 7. 62
(1H, m), 7. 81 (1H, m), 8. 25 (1H, d, J=5. 7Hz)

[0128]

実施例14

【化93】

エチル 2- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチル-4-(2, 2, 2-

トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベン ズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (1.31g) のテトラヒドロフラン溶液 (40 mL) に氷冷下、ピリジン (1. 07mL) のテトラヒドロフラン溶液 (2mL) を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、参考例14で得られたエチル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(2.02g)を添加した。トリエ チルアミン (1.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (2mL) を滴下後、室 温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(100mL)を加え、酢酸エチ ル (100mL) で抽出した。酢酸エチル層を0.2 N塩酸 (50mL)、飽和 食塩水(100mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し 、残留物をテトラヒドロフラン(50mL)に溶解した。(R)-2-[[[3 ーメチルー4ー(2,2,2ートリフルオロエトキシ)ー2ーピリジル]メチル] スルフィニル] -1H-ベンズイミダゾール (3.69g)、トリエチルアミ ン (2.09mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.12g)を添加し、6 0℃で6時間、室温で8時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(100mL) を加え、酢酸エチル(100mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(1 00mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を 塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7、 続いて酢酸エチルで溶出)で精製した。ジエチルエーテルより結晶化し、ジエチ ルエーテルから再結晶することにより、標題化合物(3.84g)を無色固体と して得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 2. 2 3 (3H, s), 3. 10 (3H, bs), 3. 50-4. 20 (2H, br), 4. 22 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 39 (2H, q, J=7. 9Hz), 4. 45 (2H, m), 4. 80-5. 15 (2H, br), 6. 65 (1H, d, J=5. 6Hz), 7. 36-7. 50 (3H, m), 7. 84 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 35 (1H, d, J=5. 6Hz).

[0129]

【化94】

イソプロピル 2- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチル-4- (2, 2 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H ーベンズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 40 mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL)を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例15で得られたイソプロピル 2 - (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(0.99g) を添加した。ト リエチルアミン(0. 70mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後 、室温で1時間攪拌した。炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.50g)、ピリ ジン (0.40mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) 、トリエチルアミン $(0.70 \,\mathrm{mL})$ のテトラヒドロフラン溶液 $(1 \,\mathrm{mL})$ を順次追加し、室温で 1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50 mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL) に溶解した。 (R) - 2 - [[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾ ール (1. 11g)、トリエチルアミン (0. 84mL)、4-ジメチルアミノ ピリジン(0.037g)を添加し、60℃で12時間、室温で3日間攪拌した 。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出 した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(アセトン:ヘキサン=1:3、続いて3:2で溶出)で精製し、さらに塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7、続いて酢酸エチルで溶出)で精製した。ジエチルエーテルより結晶化し、アセトンージイソプロピルエーテルから再結晶することにより、標題化合物(0.58g)を無色固体として得た。

 $1 \, H-NMR \ (CDC13) : 1. \ 31 \ (6\,H,\ d,\ J=6.\ 3\,H\,z) \ , \ 2. \ 2$ $3 \ (3\,H,\ s) \ , \ 3. \ 0.8 \ (3\,H,\ b\,s) \ , \ 3. \ 40-4. \ 30 \ (2\,H,\ b\,r)$ $, \ 4. \ 3.7 \ (2\,H,\ q,\ J=7.\ 9\,H\,z) \ , \ 4. \ 3.2-4. \ 5.3 \ (2\,H,\ m) \ , \ 4. \ 80-5. \ 2.0 \ (3\,H,\ m) \ , \ 6. \ 6.3 \ (1\,H,\ d,\ J=5.\ 7\,H\,z) \ , \ 7$ $, \ 3.5-7. \ 5.0 \ (3\,H,\ m) \ , \ 7. \ 8.3 \ (1\,H,\ d,\ J=7.\ 2\,H\,z) \ , \ 8.$ $, \ 3.4 \ (1\,H,\ d,\ J=5.\ 7\,H\,z) \ .$

[0130]

実施例16

【化95】

 L) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例15で得られたイソプロピル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(1.18g) を添加した 。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を添 加後、室温で2時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(80mL)と 水(30mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水(30m L) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラ ヒドロフラン (25mL) に溶解した。2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2, 2, 2]]]2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール (1. 73g)、トリエチルアミン (1. 31mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.057g)を添加し、60℃で5時間攪拌した。 減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(100mL)と水(50mL)を加え、攪拌 した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1で溶出)で精製し、さらにシリカゲル カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて2:1で溶 出)で精製した。ジイソプロピルエーテルーへキサンより結晶化し、ジイソプロ ピルエーテルから再結晶することにより、標題化合物(1.20g)を無色固体 として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃): 1. 31 (6H, d, J=6.6Hz), 2. 2 3 (3H, s), 3. 08 (3H, bs), 3. 50-3. 90 (2H, bm), 4. 38 (2H, q, J=7.8Hz), 4. 36-4. 58 (2H, bm), 4. 79-5. 15 (3H, m), 6. 64 (1H, d, J=5.7Hz), 7. 35-7. 48 (3H, m), 7. 83 (1H, d, J=7.5Hz), 8. 34 (1H, d, J=5.7Hz).

[0131]

[11:96]

ベンジル 2- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチル-4-(2, 2, 2 −トリフルオロエトキシ) −2−ピリジル]メチル]スルフィニル]−1H−ベ ンズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 40mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例16で得られたベンジル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(1.08g) を添加した。トリエ チルアミン (0. 70 mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL) を滴下後、室 温で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン (20 mL) に溶解した。(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミ ダゾール (1.11g)、トリエチルアミン(0.84mL)、4-ジメチルア ミノピリジン(0.037g)を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、 残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチ ル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減 圧濃縮後、残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(アセトン

:ヘキサン=1:3、続いて3:2で溶出)で精製した。アセトンージエチルエーテルより結晶化し、アセトンージエチルエーテルから再結晶することにより、標題化合物(1.17g)を無色固体として得た。

 1_{H-NMR} (CDC13): 2. 22 (3H, s), 3. 05 (3H, bs), 3. 50-4. 20 (2H, br), 4. 37 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 46 (2H, m), 4. 80-5. 10 (2H, br), 5. 17 (2H, s), 6. 62 (1H, d, J=5. 6Hz), 7. 26-7. 48 (8H, m), 7. 77-7. 88 (1H, m), 8. 33 (1H, d, J=5. 6Hz).

[0132]

実施例18

【化97】

2-[x+v][(R)-2-[[3-x+v-4-(2,2,2-1)]v] オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル テトラヒドロピラン-4-イル カーボネート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.48g)のテトラヒドロフラン溶液(20mL)に氷冷下、ピリジン(0.39mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、20分間攪拌後、参考例17で得られた2-(メチルア

ミノ) エチル テトラヒドロピラン-4-イル カーボネート塩酸塩(0.96 g) を添加した。トリエチルアミン (0.67mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL)を滴下後、室温で2時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50m L) を加え、酢酸エチル (50 m L) で抽出した。酢酸エチル層を0.2 N塩酸 (20mL)、飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。(R) -2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール(1.26g) 、トリエチルアミン(0.71mL)、4ージメチルアミノピリジン(0.04 2 g) を添加し、60℃で6時間、室温で8時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物 に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を 飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮 後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサ ン=3:7、続いて酢酸エチルで溶出)で精製した。ジエチルエーテルより結晶 化し、アセトンージイソプロピルエーテルから再結晶することにより、標題化合 物 (1.45g) を無色固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 64-1. 81 (2H, m), 1. 92-2. 03 (2H, m), 2. 23 (3H, s), 3. 09 (3H, bs), 3. 4 0-4. 30 (2H, br), 3. 45-3. 57 (2H, m), 3. 87-3. 97 (2H, m), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 45 (2H, m), 4. 77-5. 15 (3H, m), 6. 64 (1H, d, J=5. 7Hz), 7. 35-7. 50 (3H, m), 7. 83 (1H, d, J=6. 9Hz). 8. 35 (1H, d, J=5. 7Hz).

[0133]



2- メトキシエチル 2- [メチル [[(R) -2- [[[3- メチル-4- (2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2- ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.59g)のテトラヒドロフラン溶液(20mL)に氷冷下、ピリジン(0.49mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、参考例18で得られた2-メトキシエチル 2-(メチルアミノ)エチル カーボネート塩酸塩(1.07g)を添加した。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を0.2 N塩酸(20mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。(R)-2-[[3-メチルー4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]ー1Hーベンズイミダゾール(1.85g)、トリエチルアミン(1.05mL)、4ージメチルアミノピリジン(0.061g)を添加し、60℃で6時間、室温で8時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50

mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7、続いて酢酸エチルで溶出)で精製した。酢酸エチルージエチルエーテルより結晶化し、酢酸エチルージイソプロピルエーテルから再結晶することにより、標題化合物(1.39g)を無色固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 2. 23 (3 H, s), 3. 09 (3 H, b s), 3. 37 (3 H, s), 3. 50-4. 20 (2 H, b r), 3. 59-3. 65 (2 H, m), 4. 28-4. 33 (2 H, m), 4. 38 (2 H, q, J = 7. 8 H z), 4. 46 (2 H, m), 4. 80-5. 15 (2 H, b r), 6. 64 (1 H, d, J=5. 7 H z), 7. 35-7. 47 (3 H, m), 7. 83 (1 H, d, J=7. 8 H z), 8. 34 (1 H, d, J=5. 7 H z)

[0134]

実施例 2 0

【化99】

2-[エチル [[(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.59g) のテトラヒドロフラン溶液 (30mL) に氷冷下、ピリジン (0.49mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL

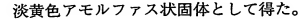
)を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、参考例20で得られた2-(エチルアミノ)エチル アセテート塩酸塩(0.67g)を添加した。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。(R)-2-[[[3-x+n-4-(2,2,2-h)]]] アルフィニル -1 Hーベンズイミダゾール(1.11g)、トリエチルアミン(0.84mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.037g)を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7、続いて酢酸エチルで溶出)で精製することにより、標題化合物(1.58g)を黄色アモルファス状固体として得た。

 $1 \, H-NMR \, (CDC1_3) : 1.25 \, (3\, H, \, m) \, , \, 2.08 \, (3\, H, \, s) \, ,$ 2.23 (3 H, s), 3.30-4.10 (4 H, br), 4.23-4.4 5 (2 H, m), 4.38 (2 H, q, J=7.8 Hz), 4.75-5.20 (2 H, br), 6.64 (1 H, d, J=5.7 Hz), 7.35-7.46 (3 H, m), 7.84 (1 H, d, J=6.9 Hz), 8.36 (1 H, d, J=5.7 Hz).

[0135]



2-[イソプロピル [[(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]]]]] [(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]]] [(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]]] [(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]]] [(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]]] [(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]]] [(R) -2-[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]] [(R) -2-[[3-メチル-4-(2, 2, 2-]]]] [(R) -2-[[3-ν+[3-ν+[リフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1H-ベンズ イミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.543g) のテトラヒドロフラン溶液 (1 0mL) に氷冷下、ピリジン (0.445mL) のテトラヒドロフラン溶液 (5 mL)を滴下し、0℃で30分間撹拌した。反応液に参考例22で得られた2-(イソプロピルアミノ) エチル アセテート塩酸塩(1.0g) を添加した。ト リエチルアミン (0.805mL) のテトラヒドロフラン溶液 (5mL) を添加 後、室温で30分間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水(30mL) を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (3 0 m L) で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた油状 物をテトラヒドロフラン (5 m L) に溶解し、(R) -2-[[[3-メチルー]]4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィ $| = 1 \, \text{H} - \text{ベンズイミダゾール} \, (1.73 \, \text{g}) \,$ 、トリエチルアミン $(1.5 \, \text{m})$ 3 m L) 、4 - ジメチルアミノピリジン (0.134g) のテトラヒドロフラン 溶液 (20mL) に加え、40℃で12時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後 、残留物に水(30mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エ チル層を飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 **濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサ** ン=2:1、続いて酢酸エチルで溶出)で精製し、標題化合物(1.50g)を



 $\begin{array}{c} 1 \, \text{H-NMR} \ (\text{CDC1}_3) \ : 1. \ 2 \, 0 - 1. \ 4 \, 0 \ (6 \, \text{H, m}) \ , \ 2. \ 0 \, 5 \ (3 \, \text{H} \times 0. \ 4, \ s) \ , \ 2. \ 1 \, 1 \ (3 \, \text{H} \times 0. \ 6, \ s) \ , \ 2. \ 1 \, 8 \ (3 \, \text{H} \times 0. \ 6, \ s) \ , \ 2. \ 1 \, 8 \ (3 \, \text{H} \times 0. \ 6, \ s) \ , \ 2. \ 2 \, 7 \ (3 \, \text{H} \times 0. \ 4, \ s) \ , \ 3. \ 4 \, 0 - 3. \ 6 \, 0 \ (1 \, \text{H, m}) \ , \ 3. \ 7 \, 0 - 4. \ 6 \, 0 \ (6 \, \text{H, m}) \ , \ 4. \ 7 \, 0 - 5. \ 2 \, 5 \ (2 \, \text{H, m}) \ , \ 6. \ 6 \, 5 \ (1 \, \text{H, d, J=5.} \ 8 \, \text{Hz}) \ , \ 7. \ 3 \, 0 - 7. \ 5 \, 0 \ (3 \, \text{H, m}) \ , \ 7. \ 7 \, 5 - 7. \ 9 \, 0 \ (1 \, \text{H, m}) \ , \ 8. \ 3 \, 7 \ (1 \, \text{H, d, J=5.} \ 8 \, \text{Hz}) \ . \end{array}$

[0136]

実施例 2 2

【化101】

エチル 2-[1] [(R)-2-[[3] [(R)-2-[[3]] (R)]

エチル層を飽和食塩水($30\,\mathrm{mL}$)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた油状物をテトラヒドロフラン($5\,\mathrm{mL}$)に溶解し、(R) $-2-[[[3-\mathrm{x} + \nu-4-(2,2,2-\mathrm{h})]\nu]\nu]$ スルフィニル] $-1\,\mathrm{H}-$ ベンズイミダゾール($1.48\,\mathrm{g}$)、トリエチルアミン($1.32\,\mathrm{mL}$)、4-ジメチルアミノピリジン($0.115\,\mathrm{g}$)のテトラヒドロフラン溶液($20\,\mathrm{mL}$)に加え、 $40\,\mathrm{C}$ で12時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水($30\,\mathrm{mL}$)を加え、酢酸エチル($50\,\mathrm{mL}$)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水($30\,\mathrm{mL}$)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1、続いて酢酸エチルで溶出)で精製し、標題化合物($1.20\,\mathrm{g}$)を淡黄色アモルファス状固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 20-1. 40 (9 H, m), 2. 17 (3 H×0. 6, s), 2. 27 (3 H×0. 4, s), 3. 40-3. 70 (1 H, m), 3. 75-4. 65 (8 H, m), 4. 70-5. 30 (2 H, m), 6. 64 (1 H, d, J=5. 8 Hz), 7. 35-7. 55 (3 H, m), 7. 75-7. 90 (1 H, m), 8. 38 (1 H, d, J=5. 8 Hz).

[0137]

実施例 2 3

【化102】

2-[シクロヘキシル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-1)]]] ハフィニル]] -1H-ベン

ズイミダゾールー1ーイル]カルボニル]アミノ]エチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.593g) のテトラヒドロフラン溶液 (1 0 m L) に氷冷下、ピリジン (0. 485 m L) を滴下した。氷冷下、30分間 攪拌後、参考例25で得られた2-(シクロヘキシルアミノ)エチル アセテー ト塩酸塩 (1.33g) を添加した。トリエチルアミン (0.84mL) を滴下 後、室温で2時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50mL)を加え、水(50 mL) 及び飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 減圧濃縮した。残留物をテトラヒドロフラン (20mL) に溶解し、(R) -2 ─ [[[3-メチルー4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジ $[\mu]$ メチル] スルフィニル] [-1] H [-1] イミダゾール (1.61g)、トリ エチルアミン (1.21mL) 及び4-ジメチルアミノピリジン (0.053g)を添加し、60℃で24時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50mL)を加 え、水(20mL)及び飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウム で乾燥し、減圧濃縮した。残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:4、続いて酢酸エチルで溶出)で精製するこ とにより、標題化合物 (2.12g) を薄黄色アモルファス状固体として得た。 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 00-2. 42 (16H, m), 3. 30-3. 70 (2 H, m), 3. 80-4.00 (1 H, m), 4. 27-4.42(2 H, m), 4. 40 (2 H, q, J=8. 2 Hz), 4. 78 $(1 H \times 0.$ 5, d, J = 13.2 Hz), 4. 97 (2H×0.5, s), 5. 20 (1H) \times 0. 5, d, J=13. 2 Hz), 6. 67 (1 H, d, J=5. 8 Hz), 7. 36-7. 46 (3 H, m), 7. 81-7. 91 (1 H, m), 8. 39(1 H, d, J = 5.8 Hz).

[0138]



2-[>pqqq+>n[[(R)-2-[[[3-x+n-4-(2,2,2-1)]]] トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル]-1 H-ベンズイミダゾール-1-イル<math>] カルボニル] アミノ] エチル エチル カーボネート

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.238g) のテトラヒドロフラン溶液 (10mL) に氷冷下、ピリジン (0.20mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例26で得られた2-(シクロヘキシルアミノ) エチル エチル カーボネート塩酸塩 (0.605g) を添加した。トリエチルアミン (0.335mL) を滴下後、室温で2時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50mL) を加え、水 (50mL) 及び飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をテトラヒドロフラン (10mL) に溶解し、(R) -2-[[[3-メチルー4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1H-ベンズイミダゾール (0.60g)、トリエチルアミン (0.45mL) 及び4-ジメチルアミノピリジン (0.02g) を添加し、60℃で24時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50mL) を加え、水 (20mL) 及び飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:4、続いて酢酸エチルで溶出)で精製することにより、標題化合物 (0.92g) を薄黄色アモルファス状固体と

して得た。

 1 H-NMR (CDC1₃): 1..02-2. 27 (16H, m), 3. 40-4. 60 (9H, m), 4. 78 (1H×0. 5, d, J=13. 2Hz), 4. 97 (2H×0. 5, s), 5. 44 (1H×0. 5, d, J=13. 2Hz), 6. 69 (1H, d, J=5. 6Hz), 7. 32-7. 54 (3H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=5. 6Hz)

[0139]

実施例 2 5

【化104】

2-[[(R)-2-[[(3-メチルー4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]ー1 Hーベンズイミダゾールー1ーイル]カルボニル](フェニル)アミノ]エチル アセテート 炭酸ビス(トリクロロメチル)(13.4g)のテトラヒドロフラン溶液(350mL)に氷冷下、ピリジン(10.38mL)を滴下した。氷冷下、30分間 攪拌後、参考例27で得られた2-アニリノエチル アセテート塩酸塩(25.9g)を添加した。トリエチルアミン(18.4mL)を滴下後、室温で2時間 攪拌した。減圧濃縮後、残留物に酢酸エチル(500mL)と水(500mL)を加え、攪拌した。酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水(500mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮することにより、2-[(クロロカルボニル)(フェニル)アミノ]エチル アセテートを得た。これをテトラヒド

ロフラン (300 mL) に溶解し、 (R) -2-[[[3-メチルー4-(2,2-1)]] 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール (41.2 g)、トリエチルアミン (15.6 mL) 及び4-ジメチルアミノピリジン (1.363 g) を添加し、60℃で3時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (800 mL) を加え、水 (800 mL) で2回、さらに飽和食塩水 (800 mL) で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7、続いて1:1で溶出)で精製した。ジエチルエーテルから結晶化することにより、標題化合物(54.1 g)を白色固体として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 2. 00 (3H, s), 2. 25 (3H, s), 4. 15-4. 48 (6H, m), 4. 83 (1H, d, J=13.6Hz), 5. 05 (1H, d, J=13.6Hz), 6. 67 (1H, d, J=5.4Hz), 7. 03-7. 45 (8H, m), 7. 64-7. 69 (1H, m), 8. 40 (1H, d, J=5.4Hz).

[0140]

実施例26、

【化105】

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & &$$

2-[[2-[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]-1H-ベンズイミダゾールー1ーイル]カルボニル](フェニル)アミノ]エチル アセテート 実施例 <math>25 と同様にして調製した 2-[(クロロカルボニル)(フェニル)アミ

ノ] エチル アセテート (0.58g) のテトラヒドロフラン溶液(10mL)に、2-[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1H-ベンズイミダゾール (0.739g)、トリエチルアミン (0.558mL)及び4-ジメチルアミノピリジン (0.024g)を添加し、60でで15時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30mL)を加え、水(50mL)及び飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(アセトン:ヘキサン=1:4、続いて3:2で溶出)で精製した。ジエチルエーテルから結晶化することにより、標題化合物(0.779g)を白色固体として得た。

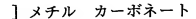
 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 99 (3H, s), 2. 25 (3H, s), 4. 20-4. 48 (6H, m), 4. 83 (1H, d, J=13.6Hz), 5. 05 (1H, d, J=13.6Hz), 6. 67 (1H, d, J=5.8Hz), 7. 03-7. 45 (8H, m), 7. 64-7. 69 (1H, m), 8. 40 (1H, d, J=5.8Hz).

[0141]

実施例27

【化106】

t e r t - プチル [2 - [メチル [[(R) - 2 - [[[3 - メチル - 4 - (2, 2, 2 - トリフルオロエトキシ) - 2 - ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 H - ベンズイミダゾール - 1 - イル] カルボニル] アミノ] - 3 - ピリジル



 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 46 (9H, s), 2. 25 (3H, s), 3. 54 (3H, s), 4. 37 (2H, q, J=8. 0Hz), 4. 95 (2H, s), 5. 15 (1H, d, J=14. 0Hz), 5. 27 (1H, d, J=14. 0Hz), 6. 63 (1H, d, J=5. 4Hz), 7. 26-7. 45 (3H, m), 7. 69-7. 87 (3H, m), 8. 33 (1H, d, J=5. 4Hz), 8. 44-8. 46 (1H, m).

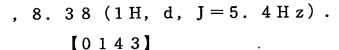
[0142]

【化107】

1.

炭酸ビス(トリクロロメチル)(1.46g)のテトラヒドロフラン溶液(30 mL)に氷冷下、ピリジン(1.16mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例29で得られた2-(メチルアミノ)ベンジル アセテート(2.5 7g)を添加し、室温で3時間攪拌した。析出した固体を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残留物をテトラヒドロフラン(40mL)に溶解し、(R)-2-[[3-メチルー4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]-1H-ベンズイミダゾール(4.41g)、トリエチルアミン(3.33mL)及び4-ジメチルアミノピリジン(0.15g)を添加し、60℃で18時間攪拌した。反応液に水(100mL)を加え、酢酸エチル(100mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(100mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残留物をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(アセトン:ヘキサン=1:4、続いて1:2で溶出)で精製した。酢酸エチルージエチルエーテルーヘキサンから結晶化することにより、標題化合物(2.76g)を白色固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 2. 10 (3 H, s), 2. 00-2. 30 (3 H, br), 3. 20-3. 50 (3 H, br), 4. 38 (2 H, q, J=7 . 6 Hz), 4. 70-5. 20 (2 H, m), 5. 20-5. 50 (2 H, m), 6. 65 (1 H, d, J=5. 4 Hz), 7. 10-7. 82 (8 H, m)



実施例 2 9

【化108】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

2-[[2-(アセチルオキシ) エチル] [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] <math>-1 H-ベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチルアセテート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.50g)のテトラヒドロフラン溶液(30 mL)に氷冷下、ピリジン(0.40mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、参考例30で得られた2ー [(2ーアセチルオキシエチル)アミノ] エチル アセテート塩酸塩(1.13g)を添加した。トリエチルアミン(0.70mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で2時間攪拌した。析出した固体を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残留物に酢酸エチル(20mL)を加え、析出した固体を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残留物をテトラヒドロフラン(30mL)に溶解した。(R)-2- [[3 - メチルー4 - (2,2,2 - トリフルオロエトキシ) - 2 - ピリジル] メチル] スルフィニル] ー1 H - ベンズイミダゾール(1.48g)、トリエチルアミン(1.12mL)、4 - ジメチルアミノピリジン(触媒量)を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後

、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて酢酸エチルで溶出)で精製し、さらに塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて酢酸エチルで溶出)で精製した。酢酸エチル(20mL)に溶解し、活性炭を加えて終夜攪拌した。活性炭を濾別し、濾液を減圧濃縮することにより、標題化合物(1.60g)を黄色アモルファス状固体として得た

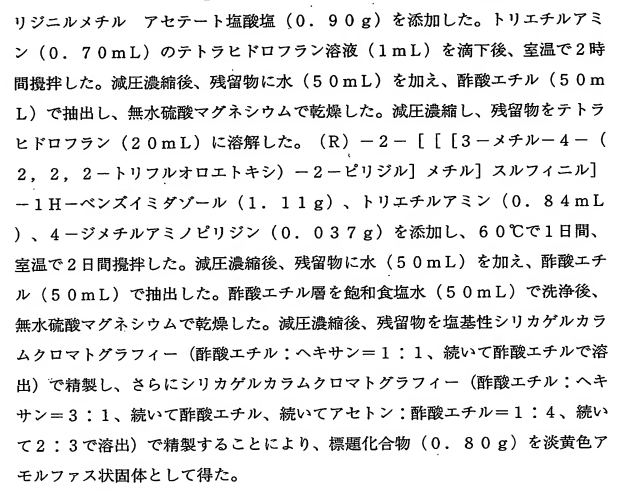
1 H-NMR (CDC13): 2.06 (3H, s), 2.08 (3H, s), 2.24 (3H, s), 3.40-4.45 (8H, m), 4.39 (2H, q, J=7.9Hz), 4.88 (1H, d, J=13.2Hz), 5.05 (1H, d, J=13.2Hz), 6.66 (1H, d, J=5.6Hz), 7.38-7.50 (3H, m), 7.87 (1H, d, J=6.9Hz), 8.36 (1H, d, J=5.6Hz).

[0144]

実施例30

【化109】

[(2S)-1-[[(R)-2-[[[3-メチルー4-(2,2,2-l) フルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフィニル]-1H-ベンズイミダゾールー1ーイル]カルボニル]-2-ピロリジニル]メチル アセテート炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.50g)のテトラヒドロフラン溶液(30mL)に氷冷下、ピリジン(0.40mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例31で得られた(S)-2-ピロ



1 H-NMR (CDC13): 1. 80-2. 30 (4 H, m), 2. 09 (3 H, s), 2. 30 (3 H, s), 3. 39 (1 H, m), 3. 50-3. 62 (1 H, m), 4. 20-4. 45 (4 H, m), 4. 58 (1 H, m), 4. 89 (1 H, d, J=13. 5 Hz), 4. 96 (1 H, d, J=13. 5 Hz), 6. 65 (1 H, d, J=5. 9 Hz), 7. 36-7. 48 (3 H, m), 7. 89 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 8. 38 (1 H, d, J=5. 9 Hz).

[0145]



[メチル [[(R) -2- [[[3-メチルー4ー(2, 2, 2ートリ フルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイ ミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.50g) のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 40mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、サルコシンエチルエステル塩酸塩(0 . 77g) を添加した。トリエチルアミン(0.70mL)のテトラヒドロフラ ン溶液 (1 m L) を滴下後、室温で1時間攪拌した。析出した固体を濾別し、濾 液を減圧濃縮した。残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で 抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(33mL)に溶解 した。 (R) -2-[[[3-メチルー4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1H-ベンズイミダゾールナト リウム塩(1.37g)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を添加し、6 0℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル (50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL)で洗浄後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラム クロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて酢酸エチルで溶出) で精製することにより、標題化合物 (0.40g) を黄色アモルファス状固体 として得た。

 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 33 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 2 4 (3H, s), 3. 10 (3H, bs), 3. 70-4. 30 (2H, br) , 4. 28 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 82-5. 10 (2H, br), 6. 63 (1H, d, J=5. 5Hz), 7. 34-7. 52 (2H, m), 7. 70-7. 90 (2H, m), 8 . 32 (1H, d, J=5. 5Hz).

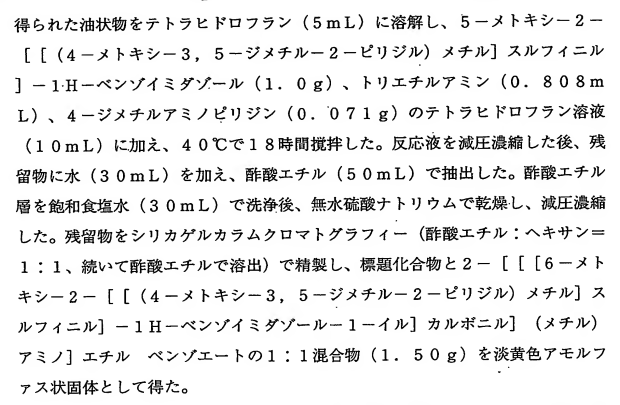
[0146]

実施例32

【化111】

2-[[[5-x++v-2-[[(4-x++v-3,5-vx+n-2-vx+1))] -1H-ベンゾイミダゾール-1-イル]カルボニル] (メチル) アミノ] エチル ベンゾエート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.344g)のテトラヒドロフラン溶液(10mL)に氷冷下、ピリジン(0.281mL)のテトラヒドロフラン溶液(5mL)を滴下し、0℃で30分間撹拌した。反応液に参考例5で得られた2ー(メチルアミノ)エチル ベンゾエート塩酸塩(0.750g)を添加した。トリエチルアミン(0.485mL)のテトラヒドロフラン溶液(5mL)を添加後、0℃で1時間、室温で30分間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水(30mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。



 1_{H-NMR} (CDC1₃): 2. 05-2. 35 (6H, m), 3. 00-3. 30 (3H, br), 3. 60-4. 40 (8H, m), 4. 60-5. 10 (4H, m), 6. 80-7. 00 (2H, m), 7. 20-7. 70 (4H, m), 7. 95-8. 25 (3H, m).

[0147]



3-[メチル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] プロピル ベンゾエート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0 m L) に氷冷下、ピリジン (0.485 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL) を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例32で得られた3- (メチル アミノ) プロピル ベンゾエート塩酸塩(1.38g)を添加した。トリエチル アミン (0. 84 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 m L) を滴下後、室温で 2時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(40mL)を加え、酢酸エチル(8 0mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (25mL) で洗浄後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20m L) に溶解した。(R) -2-[[[3-メチル<math>-4-(2,2,2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H -ベンズイミダ ゾール (1.63g)、トリエチルアミン (1.23mL)、4ージメチルアミ ノピリジン (0.054g)を添加し、60℃で4時間攪拌した。減圧濃縮後、 残留物に水(40mL)を加え、酢酸エチル(80mL)で抽出した。酢酸エチ ル層を飽和食塩水 (30 m L) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減 圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:

ヘキサン=1:2、続いて1:1で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.26g)を黄色アモルファス状固体として得た。

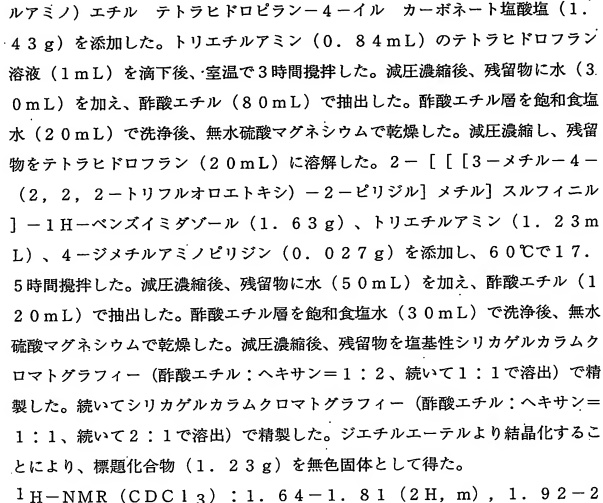
1 H-NMR (CDC13): 2. 21 (3H, s), 2. 20-2. 30 (2 H, bm), 3. 06 (3H, bs), 3. 60-3. 75 (2H, bm), 4. 36 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 30-4. 50 (2H, bm), 4. 80-5. 15 (2H, bm), 6. 62 (1H, d, J=5. 7Hz), 7. 26-7. 44 (5H, m), 7. 54 (1H, m), 7. 81 (1H, m), 7. 93-8. 03 (2H, bm), 8. 35 (1H, d, J=5. 7Hz)

[0148]

実施例34

【化113】

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0 m L) に氷冷下、ピリジン (0.485 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 m L) を滴下した。氷冷下、20分間攪拌後、参考例17で得られた2-(メチ



1 H-NMR (CDC13): 1. 64-1. 81 (2H, m), 1. 92-2. 03 (2H, m), 2. 23 (3H, s), 3. 10 (3H, bs), 3. 4 0-4. 30 (2H, br), 3. 46-3. 59 (2H, m), 3. 87-3. 99 (2H, m), 4. 39 (2H, q, J=7. 9Hz), 4. 45 (2H, m), 4. 77-5. 15 (3H, m), 6. 65 (1H, d, J=5. 4Hz), 7. 35-7. 50 (3H, m), 7. 85 (1H, m), 8. 36 (1H, d, J=5. 4Hz).

[0149]

実施例35



エチル 2- [メチル [[2- [[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H - ベンズイミダ ゾールー1-イル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0mL) に氷冷下、ピリジン (0.485mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例14で得られたエチル 2 - (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(1.10g) を添加した。ト リエチルアミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下後 、室温で3時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(30mL)を加え、酢酸エ チル (80mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (30mL) で洗浄後 、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン $(20 \,\mathrm{m\,L})$ に溶解した。2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H - ベンズイミダ ゾール (1.63g)、トリエチルアミン (1.23mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.054g) を添加し、60℃で14時間攪拌した。減圧濃縮後 、残留物に水(40mL)を加え、酢酸エチル(100mL)で抽出した。酢酸 エチル層を飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した 。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチ ル:ヘキサン=1:2、続いて1:1で溶出)で精製した。続いてシリカゲルカ

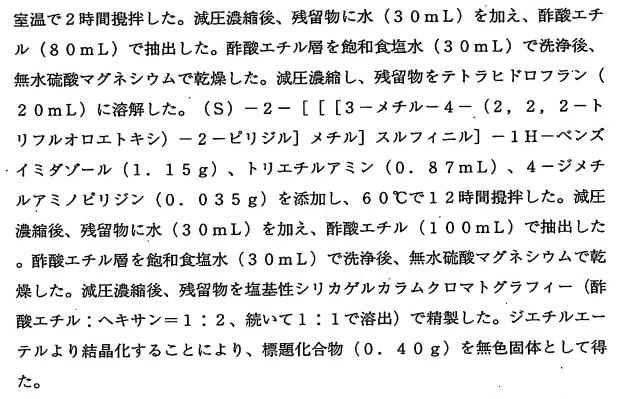
ラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1、続いて2:1で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.27g)を黄色アモルファス状固体として得た。

 $1 \, H-NMR \, (CDC1_3) : 1. \, 32 \, (3\, H, \, t, \, J=7. \, 1\, H\, z) \, , \, 2. \, 2$ 3 (3 H, s) , 3. 09 (3 H, b s) , 3. 50-4. 76 (4 H, b r) , 4. 21 (2 H, q, J=7. 1 Hz) , 4. 38 (2 H, q, J=7. 9 Hz) , 4. 84-5. 14 (2 H, m) , 6. 64 (1 H, d, J=5. 6 Hz) , 7. 36-7. 46 (3 H, m) , 7. 83 (1 H, d, J=7. 2 Hz) , 8. 34 (1 H, d, J=5. 6 Hz) .

[0150]

実施例36

【化115】



 $1 \, H-NMR \, (CDC13) : 1. \, 32 \, (3\, H, \, t, \, J=7. \, 2\, Hz) \, , \, 2. \, 2$ $3 \, (3\, H, \, s) \, , \, 3. \, 10 \, (3\, H, \, b\, s) \, , \, 3. \, 50-4. \, 56 \, (4\, H, \, b\, r)$ $4. \, 22 \, (2\, H, \, q, \, J=7. \, 2\, Hz) \, , \, 4. \, 38 \, (2\, H, \, q, \, J=7. \, 9\, Hz) \, , \, 4. \, 84-5. \, 14 \, (2\, H, \, m) \, , \, 6. \, 65 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 6\, Hz)$ $7. \, 34-7. \, 50 \, (3\, H, \, m) \, , \, 7. \, 85 \, (1\, H, \, m) \, , \, 8. \, 36 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 6\, Hz)$

[0151]

実施例37



【化116】

エチル 2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] -1H-イミダゾ[4,5-b] ピリ ジン-1-イル] カルボニル] (メチル) アミノ] エチル カーボネート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (2 0mL) に氷冷下、ピリジン (0.485mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例14で得られたエチル 2 - (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(1.10g) を添加した。ト リエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後 、室温で2.5時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(30mL)を加え、酢 酸エチル(80mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(30mL)で洗 浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフ ラン (20mL) に溶解した。特開昭63-146882に記載の方法で合成し た5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] -1 H - イミダゾ [4, 5-b] ピリジン(1.44g)、トリエチルアミン(1.16mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.0 49g) を添加し、60℃で6時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(30m L) を加え、酢酸エチル (100mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (30mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物 を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2



、続いて1:1で溶出)で精製した。ジエチルエーテルより結晶化することにより、標題化合物とエチル 2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル)メチル]スルフィニル]-3H-イミダゾ[4,5-b]ピリジン-3-イル]カルボニル](メチル)アミノ]エチル カーボネートの6:1の混合物(0.721g)を無色固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 25-1. 34 (3H, m), 2. 23-2. 29 (6H, m), 3. 15, 3. 32 (合計3H, s), 3. 72, 3. 74 (合計3H, s), 3. 90-4. 53 (7H, m), 4. 85-4. 98 (2H, m), 6. 79, 6. 85 (合計1H, d, J=8. 7Hz), 7. 95, 8. 01 (合計1H, d, J=8. 7Hz), 8. 14, 8. 22 (合計1H, s).

[0152]

実施例38

【化117】

2- [[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル)メチル] スルフィニル] -1 H-イミダゾ [4,5-b] ピリジン-1-イル] カルボニル] (メチル) アミノ] エチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (20mL) に氷冷下、ピリジン (0.485mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例2で得られた2-(メチルアミノ) エチル アセテート塩酸塩 (0.922g) を添加した。トリエチルア



ミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下後、室温で2 時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(30mL)を加え、酢酸エチル(80 mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(10mL)に溶解した。特開昭63-146882に記載の方法で合成した5-メトキシ -2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル)メチル]スルフ ィニル] -1H-イミダゾ [4, 5-b] ピリジン (0.85g) 、トリエチル アミン (0.70mL)、4ージメチルアミノピリジン (0.025g)を添加 し、60℃で5時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(30mL)を加え、酢 酸エチル(90mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(30mL)で洗 浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2、続いて1:1で 溶出)で精製した。ジエチルエーテルより結晶化することにより、標題化合物と 2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] -3H-イミダゾ [4,5-b] ピリジン-3 -イル] カルボニル] (メチル) アミノ] エチル アセテートの5:1の混合物 (0.173g)を無色固体として得た。

 $1\,\mathrm{H-NMR}$ (CDCl3): 2.04, 2.09 (合計 3 H, s), 2.24 (6 H, s), 3.13, 3.30 (合計 3 H, s), 3.45-3.97 (2 H, m), 3.72 (3 H, s), 3.97 (3 H, s), 4.21 (1 H, m), 4.44 (1 H, m), 4.85 (1 H, d, J=13.1 Hz), 4.9 6 (1 H, d, J=13.1 Hz), 6.80 (1 H, d, J=8.9 Hz), 7.96 (1 H, d, J=8.9 Hz), 8.22 (1 H, s).

[0153]

実施例39



【化118】

$$\begin{array}{c|c} H_3C & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

2-[[5-x+キシ-2-[(4-x+キシ-3,5-ジメチル-2-ピリジル) メチル] スルフィニル] -1H-イミダゾ [4,5-b] ピリジン-1 ーイル] カルボニル] (フェニル) アミノ] エチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.291g) のテトラヒドロフラン溶液 (1 0 m L) に氷冷下、ピリジン (0.243 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例27で得られた2-アニリ ノエチル アセテート塩酸塩(0.647g)を添加した。トリエチルアミン(0. 419mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で3時間 攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(20mL)を加え、酢酸エチル(50mL)) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(15mL) で洗浄後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(10mL)に 溶解した。特開昭63-146882に記載の方法で合成した5-メトキシ-2 - [[(4-メトキシー3, 5-ジメチルー2ーピリジル) メチル] スルフィニ ν] -1 H - イミダゾ [4, 5 - b] ピリジン (0.867g)、トリエチルア ミン (0.697mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.020g) を添加 し、60℃で10時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(20mL)を加え、 酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(15mL)で 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1で溶出)で精製 した。ジエチルエーテルより結晶化することにより、標題化合物(0.311g



)を無色固体として得た。

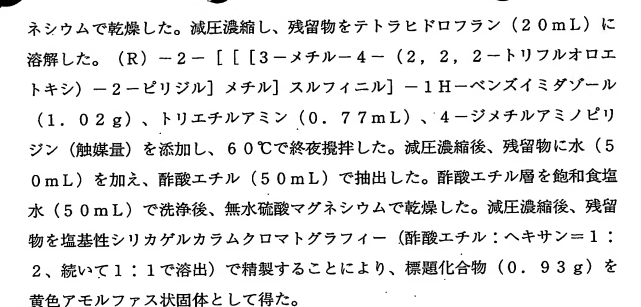
 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 96 (3H, s), 2. 23 (3H, s), 2. 25 (3H, s), 3. 72 (3H, s), 4. 01 (3H, s), 4. 1 2-4. 52 (4H, m), 4. 78-5. 22 (2H, m), 6. 62 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 02-7. 18 (3H, m), 7. 32-7. 4 8 (2H, m), 7. 73 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 26 (1H, s).

[0154]

実施例 4 0

【化119】

4- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] ブチル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.59g) のテトラヒドロフラン溶液 (20 mL) に氷冷下、ピリジン (0.49mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例37で得られた4-(メチルアミノ) ブチル アセテート塩酸塩 (1.08g) を添加した。トリエチルアミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下後、室温で3時間 攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水 (50mL) を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグ



 $1 \, H-NMR$ (CDC13): 1. $6 \, 5-1$. 85 (4H, m), 2. 03 (3H, s), 2. 23 (3H, s), 3. 02 (3H, bs), 3. 45-3. 63 (2H, m), 4. 03-4. 13 (2H, m), 4. 37 (2H, q, J=7.8Hz), 4. 85-5. 13 (2H, m), 6. 64 (1H, d, J=5.6Hz), 7. 36-7. 46 (3H, m), 7. 84 (1H, d, J=8.4Hz), 8. 35 (1H, d, J=5.6Hz).

[0155]

実施例41



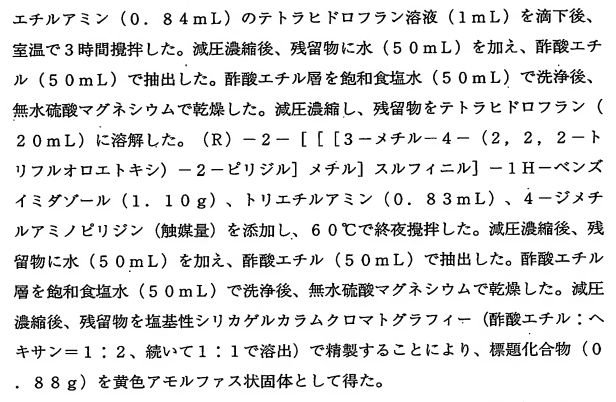
エチル 4- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチルー4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベン ズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] ブチル カーボネート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.59g) のテトラヒドロフラン溶液 (20 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 49mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例39で得られたエチル 4-(メチルアミノ) ブチル カーボネート塩酸塩(1.27g)を添加した。トリエ チルアミン (0.84mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下後、室 温で3時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン (2) $0 \, \text{mL}$) に溶解した。 (R) -2 - [[[3 - メチル - 4 - (2, 2, 2 -)]]フルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイ ミダゾール (1.26g)、トリエチルアミン (0.95mL)、4ージメチル アミノピリジン (触媒量) を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留 物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層 を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃 縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2、続いて1:1で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.08g)を黄色アモルファス状固体として得た。

 $1 \, H-NMR \, (CDC13) : 1. \, 31 \, (3\, H, \, t, \, J=7. \, 2\, H\, z) \, , \, 1. \, 7$ $3-1. \, 91 \, (4\, H, \, m) \, , \, 2. \, 23 \, (3\, H, \, s) \, , \, 3. \, 01 \, (3\, H, \, b\, s) \, ,$ $3. \, 50-3. \, 62 \, (2\, H, \, m) \, , \, 4. \, 15-4. \, 22 \, (4\, H, \, m) \, , \, 4. \, 3\, 8$ $(2\, H, \, q, \, J=7. \, 8\, H\, z) \, , \, 4. \, 8\, 7-5. \, 1\, 3 \, (2\, H, \, m) \, , \, 6. \, 6\, 4 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 4\, H\, z) \, , \, 7. \, 3\, 5-7. \, 4\, 6 \, (3\, H, \, m) \, , \, 7. \, 8\, 3 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 4\, H\, z) \, .$

[0156]

実施例 4 2

【化121】



 $1 \, H-NMR \, (CDC1_3) : 1. \, 29 \, (3\, H, \, t, \, J=7. \, 2\, H\, z) \, , \, 2. \, 1$ $0-2. \, 20 \, (2\, H, \, m) \, , \, 2. \, 2\, 2 \, (3\, H, \, s) \, , \, 3. \, 0\, 2 \, (3\, H, \, b\, s) \, ,$ $3. \, 5\, 5-3. \, 7\, 7 \, (2\, H, \, m) \, , \, 4. \, 1\, 4-4. \, 3\, 0 \, (4\, H, \, m) \, , \, 4. \, 3\, 7 \, (2\, H, \, q, \, J=7. \, 8\, H\, z) \, , \, 4. \, 8\, 3-5. \, 1\, 3 \, (2\, H, \, m) \, , \, 6. \, 6\, 4 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 6\, H\, z) \, , \, 7. \, 3\, 5-7. \, 4\, 6 \, (3\, H, \, m) \, , \, 7. \, 8\, 2 \, (1\, H, \, d, \, J=8. \, 1\, H\, z) \, , \, 8. \, 3\, 5 \, (1\, H, \, d, \, J=5. \, 6\, H\, z) \, .$

[0157]

実施例43



$$H_3C-N$$
 H_3C
 N
 H_3C
 N
 F
 F
 F

3-[メチル [[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2,2,2-トリフル オロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミダ ゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] プロピル アセテート 炭酸ビス (トリクロロメチル) (1.19g) のテトラヒドロフラン溶液 (40 mL) に氷冷下、ピリジン (0.95mL) のテトラヒドロフラン溶液 (2mL) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例42で得られた3- (メチルア ミノ) プロピル アセテート塩酸塩 (1.90g) を添加した。トリエチルアミ ン (1. 68 m L) のテトラヒドロフラン溶液 (2 m L) を滴下後、室温で3時 間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(100mL)を加え、酢酸エチル(10 0mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(100mL)で洗浄後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(40 mL) に溶解した。(R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズイミ ダゾール (1.99g)、トリエチルアミン(1.50mL)、4-ジメチルア ミノピリジン(触媒量)を添加し、60℃で終夜攪拌した。減圧濃縮後、残留物 に水(100mL)を加え、酢酸エチル(100mL)で抽出した。酢酸エチル 層を飽和食塩水(100mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減 圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:2、続いて1:1で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.22g)を黄色アモルファス状固体として得た。

1 H-NMR (CDC13): 1. 97 (3H, s), 2. 05-2. 15 (2 H, m), 2. 22 (3H, s), 3. 03 (3H, bs), 3. 42-3. 7 2 (2H, m), 4. 10-4. 22 (2H, m), 4. 37 (2H, q, J=7.8Hz), 4. 85-5..13 (2H, m), 6. 64 (1H, d, J=5.6Hz), 7. 24-7. 44 (3H, m), 7. 83 (1H, d, J=7.5Hz), 8. 35 (1H, d, J=5.6Hz).

[0158]

実施例44

【化123】

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$0 \longrightarrow 0$$

 $3-[x \ne n][(R)-2-[[3-x \ne n-4-(2,2,2-1)]]$ オロエトキシ) $-2-ピリジル]x \ne n$ スルフィニル]-1H-ベンズイミダ ゾール-1-イル]カルボニル]アミノ]プロパン-1,2-ジイル ジアセテート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.59g)のテトラヒドロフラン溶液(20 mL)に氷冷下、ピリジン(0.49mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例46で得られた3-(メチルアミノ)プロパン-1,2-ジイル ジアセテート塩酸塩(1.35g)を添加した。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で3時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロ

フラン $(20\,\mathrm{mL})$ に溶解した。 $(R)-2-\left[\left[\left[3-\mathsf{x}+\mathcal{F}\nu-4-\left(2,2\right.4\right]\right]$ $(2-\mathsf{h})$ $(2-\mathsf{h}$

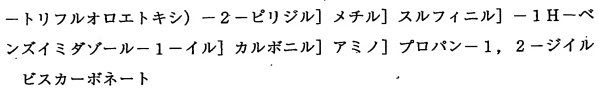
1 H-NMR (CDC13): 2. 05 (3 H, s), 2. 13 (3 H, s), 2. 23 (3 H, s), 3. 07 (3 H, b s), 3. 42-3. 95 (2 H, m), 4. 06-4. 43 (2 H, m), 4. 38 (2 H, q, J=7. 8 Hz), 4. 85-5. 05 (2 H, m), 5. 42-5. 50 (1 H, m), 6. 63-6. 66 (1 H, m), 7. 38-7. 51 (3 H, m), 7. 78-7 . 85 (1 H, m), 8. 33-8. 36 (1 H, m).

[0159]

実施例45

【化124】

ジエチル 3- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチル-4-(2, 2, 2



炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.59g) のテトラヒドロフラン溶液 (20 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 4.9 mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1 mL)を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例47で得られたジエチル 3-(メチルアミノ) プロパンー1, 2-ジイル ビスカーボネート塩酸塩(1.71g)を添加した。トリエチルアミン(0.84mL)のテトラヒドロフラン溶 液(1mL)を滴下後、室温で3時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50 mL) を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物 をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。(R)-2-[[[3-メチル]]-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]メチル]スルフ ィニル] -1 H - ベンズイミダゾール (1.53g)、トリエチルアミン (1. 16mL)、4-ジメチルアミノピリジン(触媒量)を添加し、60℃で終夜攪 拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラ フィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2、続いて1:1で溶出)で精製すること により、標題化合物 (1.42g) を黄色アモルファス状固体として得た。 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 28-1. 34 (6H, m), 2. 22 (3 H. s), 3. 07 (3 H, bs), 3. 42-4. 60 (10 H, m), 4. 85-5.08 (2 H, m), 5. 30-5.42 (1 H, m), 6. 62-6. 64 (1H, m), 7. 37-7. 42 (3H, m), 7. 80-7. 83 (1 H, m, 8. 32-8. 35 (1 H, m).

[0160]

実施例 4 6



【化125】

2-[[[5-メトキシ-2-[[(4-メトキシ-3, 5-ジメチル-2-ピ リジル) メチル] スルフィニル] -1H-イミダゾ [4, 5-b] ピリジン-1 ーイル] カルボニル] (メチル) アミノ] エチル 3ークロロベンゾエート・ 炭酸ビス(トリクロロメチル)(0.194g)のテトラヒドロフラン溶液(7 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 162mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1m L) を滴下した。氷冷下、30分間攪拌後、参考例7で得られた2-(メチルア ミノ) エチル 3-クロロベンゾエート塩酸塩(0.50g)を添加した。トリ エチルアミン(0.279mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後 、室温で2.5時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(15mL)を加え、酢 酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(15mL)で洗 浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフ ラン (10mL) に溶解した。特開昭63-146882に記載の方法で合成し た5-メトキシー2-[[(4-メトキシー3,5-ジメチルー2-ピリジル) メチル] スルフィニル] -1 H-イミダゾ [4, 5-b] ピリジン(0.445g)、トリエチルアミン(0.357mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0 . 012g)を添加し、60℃で14時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(30mL) を加え、酢酸エチル (70mL) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食 塩水(20mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残 留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1

: 2、続いて1:1で溶出)で精製することにより、標題化合物と2-[[5 ーメトキシー2-[[(4ーメトキシー3,5-ジメチルー2ーピリジル)メチル]スルフィニル] -3 Hーイミダゾ [4,5-b] ピリジンー3ーイル]カルボニル] (メチル)アミノ]エチル 3ークロロベンゾエートの10:1の混合物 (0.360g)を無色アモルファス状固体として得た。

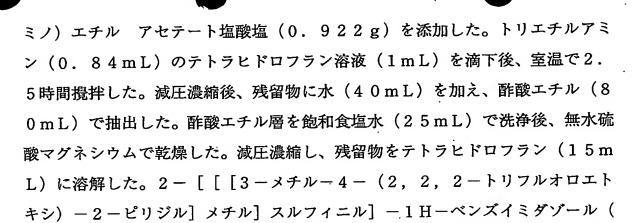
1 H-NMR (CDC13): 2. 21 (3H, s), 2. 23 (3H, s), 3. 32, 3. 38 (合計3H, s), 3. 72, 3. 74 (合計3H, s), 3. 81, 3. 84 (合計3H, s), 3. 92-4. 09 (2H, m), 4. 50-4. 73 (2H, m), 4. 87 (1H, d, J=13. 4Hz), 4. 94 (1H, d, J=13. 4Hz), 6. 77, 6. 83 (合計1H, d, J=8. 8Hz)、7. 36 (1H, m), 7. 52 (1H, m), 7. 80-8. 03 (3H, m), 8. 14, 8. 20 (合計1H, s).

[0161]

実施例 4 7

【化126】

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.582g) のテトラヒドロフラン溶液 (20mL) に氷冷下、ピリジン (0.485mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下した。氷冷下、1時間攪拌後、参考例2で得られた2-(メチルア



1. 10g)、トリエチルアミン(0.84mL)、4ージメチルアミノピリジン(0.036g)を添加し、60℃で4.5時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(40mL)を加え、酢酸エチル(80mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて2:1で溶出)で精製することにより、標題化合物(1.18g

1 H-NMR (CDC13): 2. 10 (3H, s), 2. 24 (3H, s), 3. 09 (3H, bs), 3. 60-4. 00 (2H, br), 4. 25-4. 50 (2H, m), 4. 38 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 84-5. 1 8 (2H, m), 6. 64 (1H, d, J=5. 6Hz), 7. 36-7. 48 (3H, m), 7. 85 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 35 (1H, d, J=5. 6Hz).

[0162]

)を無色固体として得た。

実施例 4 8



【化127】

エチル 2-[メチル[[(R)-2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベン ズイミダゾールー1ーイル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート (R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1H-ベンズイミダゾール (130g)、トリエチルアミン(63.8mL)、4-ジメチルアミノピリジン(0.8 6g)、参考例34で得た2-[(クロロカルボニル) (メチル) アミノ] エチ ル エチル カーボネート (84.8g) のテトラヒドロフラン (813mL) 溶液を45-50℃で18時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残留物に水 (300mL)を加え、酢酸エチル(700mL)で抽出した。酢酸エチル層を 飽和食塩水 (300mL) で3回洗浄した後、無水硫酸マグネシウム (130g)と活性炭(13g)を加えた。室温で30分間攪拌した後、濾過した。濾液を 減圧濃縮した後、残留物をトリエチルアミン(0.49mL)を含むジエチルエ ーテル (600mL) に溶かし、減圧濃縮した。この操作をさらに2回繰り返し た。得られた油状物をトリエチルアミン(2.45mL)を含むエタノール(2 ・00mL)に溶かし、氷冷下、水(120mL)を滴下した。析出した結晶を濾 取し、氷冷したエタノールー水(体積比1:1,150mL)で3回洗浄し、乾 燥することにより、標題化合物(172.2g)を無色固体として得た。 1 Hー NMR (CDCl3) は実施例14で得られた化合物と同一のチャートを示した



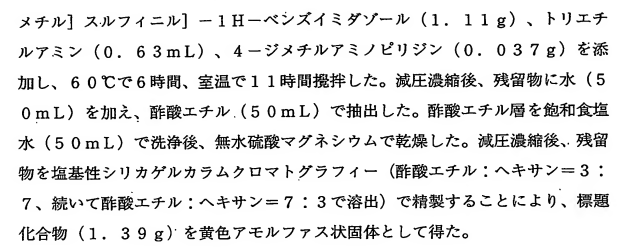
[0163]

実施例 4 9

【化128】

2-xトキシエチル 2-[メチル [[(R)-2-[[[[3-メチル-4-(2 , 2 , 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール-1 -イル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート

炭酸ビス(トリクロロメチル)(0. 43g)のテトラヒドロフラン溶液(20 mL)に氷冷下、ピリジン(0. 35mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下した。氷冷下、10分間攪拌後、参考例48で得られた2-エトキシエチル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(0. 82g)を添加した。トリエチルアミン(0. 60mL)のテトラヒドロフラン溶液(1mL)を滴下後、室温で3日間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を0. 2 N塩酸(20mL)、飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。(R)-2- [[3-メチル-4-(2.2.2-1)] でパーカー(2. 2. 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル]

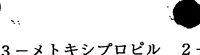


1 H-NMR (CDC13): 1. 19 (3H, t, J=6. 9Hz), 2. 2 3 (3H, s), 3. 09 (3H, bs), 3. 40-4. 20 (2H, br), 3. 53 (2H, q, J=6. 9Hz), 3. 63-3. 69 (2H, m), 4. 27-4. 34 (2H, m), 4. 39 (2H, q, J=7. 8Hz), 4. 47 (2H, m), 4. 80-5. 20 (2H, m), 6. 65 (1H, d, J=5. 6Hz), 7. 30-7. 52 (3H, m), 7. 84 (1H, d, J=7. 5Hz), 8. 35 (1H, d, J=5. 6Hz).

[0164]

実施例 5 0

【化129】



3-メトキシプロピル 2- [メチル [[(R) -2- [[[3-メチル-4- (2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 H-ベンズイミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル カーボネート

炭酸ビス (トリクロロメチル) (0.53g) のテトラヒドロフラン溶液 (20 mL) に氷冷下、ピリジン (0. 44mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL)を滴下した。氷冷下、5分間攪拌後、参考例49で得られた3ーメトキシプロ ピル 2- (メチルアミノ) エチル カーボネート塩酸塩(0.82g)を添加 した。トリエチルアミン (0.75mL) のテトラヒドロフラン溶液 (1mL) を滴下後、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50mL)を加え 、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を0.2N塩酸(20mL)、飽和食塩水 (50mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 濃縮し、残留物をテトラヒドロフラン(20mL)に溶解した。 (R) -2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル]スルフィニル] - 1 H - ベンズイミダゾール(1. 1 1 g)、トリエチ ルアミン (0.63mL)、4-ジメチルアミノピリジン (0.037g)を添 加し、60℃で6時間、室温で6時間攪拌した。減圧濃縮後、残留物に水(50 mL) を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物 を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7 、続いて酢酸エチル:ヘキサシ=7:3で溶出)で精製した。ジエチルエーテル から結晶化することにより、標題化合物(0.70g)を無色固体として得た。 1_{H-NMR} (CDC1₃): 1. 94 (2H, quintet, J=6. 2H z), 2. 23 (3H, s), 3. 09 (3H, bs), 3. 31 (3H, s) , 3. 40-4. 20 (2H, br), 3. 44 (2H, t, J=6. 2Hz) , 4. 25 (2H, t, J = 6.5Hz), 4. 38 (2H, q, J = 7.8Hz), 4.44 (2H, m), 4.80-5.20 (2H, m), 6.64 (1 H, d, J = 5.6 Hz), 7. 35-7.48(3 H, m), 7. 83(1 H), d, J = 7.8 Hz), 8.34 (1 H, d, J = 5.6 Hz).



[0165]

実施例 5 1

【化130】



ナトリウム水溶液(50mL)を加え、酢酸エチル(50mL)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1、続いて酢酸エチル、続いてメタノール:酢酸エチル=1:19で溶出)で精製した。ジエチルエーテルから結晶化することにより、標題化合物(0.41g)を無色固体として得た。

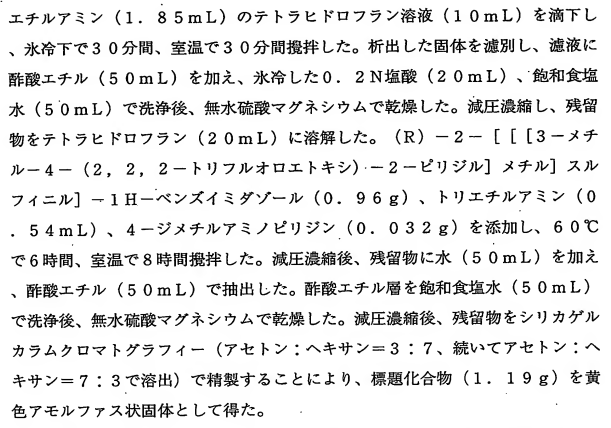
 $1 \, H-NMR \, (CDC13) : 2.23 \, (3\, H, \, s) \, , \, 2.35 \, (6\, H, \, s) \, ,$ $3.08 \, (3\, H, \, b\, s) \, , \, 3.21 \, (2\, H, \, s) \, , \, 3.50-4.20 \, (2\, H, \, b\, r) \, , \, 4.38 \, (2\, H, \, q, \, J=7.8\, H\, z) \, , \, 4.44 \, (2\, H, \, m) \, , \, 4.80-5.18 \, (2\, H, \, m) \, , \, 6.64 \, (1\, H, \, d, \, J=5.6\, H\, z) \, , \, 7.36-7.48 \, (3\, H, \, m) \, , \, 7.84 \, (1\, H, \, d, \, J=6.9\, H\, z) \, , \, 8.35 \, (1\, H, \, d, \, J=5.6\, H\, z) \, .$

[0166]

実施例 5 2

【化131】

S-[2-[x+n][(R)-2-[[3-x+n-4-(2,2,2-1)]] リフルオロエトキシ)-2-ピリジル] メチル] スルフィニル] -1 Hーベンズ イミダゾール-1-イル] カルボニル] アミノ] エチル] チオアセテート 参考例 5 1 で得られたS-[2-(x+n)] エチル] チオアセテート塩酸 塩 (0.75g) をテトラヒドロフラン (30mL) に加えてしばらく攪拌した後、炭酸ビス(トリクロロメチル) (0.66g) を加えた。氷冷した後、トリ



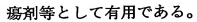
 1_{H-NMR} (CDC1₃): 2. 23 (3H, s), 2. 34 (3H, s), 3. 10 (3H, bs), 3. 22 (2H, t, J=6.6Hz), 3. 67 (2H, m), 4. 38 (2H, q, J=7.8Hz), 4. 80-5. 20 (2H, m), 6. 64 (1H, d, J=5.7Hz), 7. 35-7. 50 (3H, m), 7. 83 (1H, d, J=6.9Hz), 8. 35 (1H, d, J=5.7Hz).

[0167]

【発明の効果】

本発明の化合物は、生体内でプロトンポンプ阻害薬に変換されて、優れた抗潰瘍作用、胃酸分泌抑制作用、粘膜保護作用、抗ヘリコバクター・ピロリ作用等を示し、また毒性は低いため、医薬品として有用である。しかも、酸に安定なので、腸溶製剤にする必要がなく、腸溶製剤化の費用を削減し、また、錠剤が小さくなることにより嚥下力の弱い病人、特に老人や小人に服用しやすくなる。しかも、腸溶製剤よりも吸収が速いので、胃酸分泌抑制作用が速く発現し、また生体内で徐々に従来公知のプロトンポンプ阻害薬に変換されるので持続性があり、抗潰







【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 優れた酸安定性を有し、生体内でプロトンポンプ阻害薬に変換されて 抗潰瘍作用 (特に胃潰瘍、十二指腸潰瘍等の治療作用)等を示す化合物およびそ の中間体、ならびにこれらの製造方法および用途の提供。

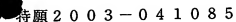
【解決手段】 一般式(I)で表わされるイミダゾール化合物またはその塩および その中間体の1つである一般式(V)の化合物。

【化1】

[式中、各記号は、本明細書中で定義される通りである。]

【選択図】 なし







出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日

1992年 1月22日

[変更理由]

住所変更

住 所 名

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

武田薬品工業株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

2003年 5月 9日

名称変更

住所変更

住 所

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名 武田薬品工業株式会社